

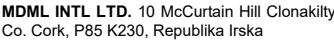
Ref. br.:

Za otvorenu operaciju:

0301-02S15, 0301-02S185, 0301-02S19, 0301-02S20, 0301-02S28, 0301-02M15, 0301-02M185, 0301-02M19, 0301-02M20, 0301-02M28, 0301-02ML20, 0301-02ML275A45, 0301-02ML28, 0301-02L20, 0301-02L28

Za endokirurgiju:

0301-02ME, 0301-02MLE, 0301-02LE, 0301-02MEB, 0301-02MLEB, 0301-02LEB, 0301-02MLEA25

 Grena Ltd. , 1000 Great West Road, Brentford, Middlesex TW8 9HH, Ujedinjeno Kraljevstvo	Kontakt informacije: Telefon/faks: + 44 115 9704 800	EC REP	 MDML INTL LTD. 10 McCurtain Hill Clonakilty, Co. Cork, P85 K230, Republika Irska	 IFU-041-HRV_20
--	---	----------------------	--	---



Važno:

Ovdje navedene upute nisu namijenjene da služe kao sveobuhvatan priručnik za kirurške tehnike povezane s uporabom LigaV® Ligating Clips Appliers. Stjecanje znanja o kirurškim tehnikama zahtijeva izravan angažman s našom tvrtkom ili ovlaštenim distributerom za pristup detaljnim tehničkim uputama, konzultiranje stručne medicinske literature i kompletan potreban obuku pod mentorstvom kirurga vještog u minimalnom invazivnim postupcima. Prijе korištenja uređaja, savjetujemo temeljiti pregled svih informacija sadržanih u ovom priručniku. Nepridržavanje ovih smjernica može rezultirati teškim kirurškim ishodima, uključujući ozljede bolesnika, kontaminaciju, infekciju, unakrsnu infekciju ili smrт.

Indikacije:

Grena LigaV® Ligating Clips Aplikatori su indicirani za uporabu kao uređaji za isporuku Grena LigaV® titanskih ligacijskih isječaka tijekom laparoskopskih i torakoskopskih kirurških zahvata, kao i u otvorenoj kirurgiji. Ključno je osigurati odgovarajuću kompatibilnost između veličine začepljene tkiva i odabranih isječaka kako bi se postigla optimalna učinkovitost i sigurnost.

Ciljana skupina bolesnika - odrasli i adolescentni bolesnici svih spolova.

Namijenjeni korisnici: proizvod je namijenjen isključivo kvalificiranim medicinskim stručnjacima.

Kontraindikacije:

NEMOJTE koristiti za ligaciju jajovoda kao kontracepciju metodu zbog nedostatka dovoljno podataka o djelotvornosti i sigurnosti u tim primjenama.

NEMOJTE koristiti na konstrukcijama gdje upotreba metalnih kopči nije prikladna.

NEMOJTE koristiti u slučaju sumnje na alergiju na titan.

Opis uređaja:

LigaV® Ligating Clip Appliers su kirurški instrumenti za višekratnu uporabu dostupni u verzijama za otvorenu i endoskopsku kirurgiju. Svaka veličina isječka mora se primijeniti pomoću odgovarajućeg i kompatibilnog aplikatora isječka.

Endoskopski uređaji imaju ugrađeni kanal za ispiranje kako bi se olakšalo uklanjanje ostataka s osovine. Veličine M, ML i L endoskopskih aplikatora dizajnirane su za prolazak kroz trokarsku kanalu od 10 mm. Osim toga, osovinu aplikatora može se okretati za 360 ° u odnosu na ručku za poboljšanu upravljivost. Barijatrijske inačice označene su slovom "B" u referentnom broju.

Upute za uporabu:

- Odaberite odgovarajuću veličinu isječka i kompatibilnog aplikatora.
- Potvrđite kompatibilnost svih uređaja prije upotrebe.
- Pridržavajući se aseptičkih postupaka, izvadite isječke ulošku iz sterilnog pakiranja. Da biste sprječili bilo kakvo oštećenje uređaja, stavite ga na sterilnu površinu.
- Uhvatite otvoreni aparat za kirurgiju oko vijka (slično olovku je uhvaćena). Za endo aplikatore držite aplikator oko osovine. Držanje aparata za ručicu tijekom učitavanja kopče može nehotice uzrokovati djelomično zatvaranje čeljusti, što dovodi do ispadanja kopči iz aparata.
- Poravnajte čeljusti nanositelja okomito i bočno preko kopče u ulošku i pomaknite čeljusti proizvoda u utor uloška s kopčom, osiguravajući da su okomite na površinu uloška. Nepravilan položaj čeljusti tijekom opterećenja može dovesti do nepravilnog sjedenja spojnica u čeljustima, što može rezultirati nemogućnošću sigurnog zatvaranja spojnica, njezinom deformacijom ili ispadanjem iz aparata. Nježno pomičite čeljusti dok se ne zauštave. Nemojte koristiti silu za guranje aplikatora. Aplikator bi se trebao lako kretati unutar i izvan utora.
- Izvadite aplikator iz ulošku. Kvačica bi trebala sigurno stati u čeljusti.
- Osigurajte da je kopča u potpunosti umetnuta u čeljusti aplikatora i da se noge ne protežu izvan krajeva čeljusti. Ako se kopča ne uklapa ispravno ili ako noge izviru, to može ukazivati na nepravilan postupak punjenja ili potencijalno oštećenje aplikatora. Tački problemi mogu dovesti do nepravilnog zatvaranja isječka, škara ili isječka koji ispadaju iz aplikatora.
- Pažljivo rukujte aplikatorom kako biste sprječili prerano zatvaranje čeljusti. Čak i lagano prerano zatvaranje čeljusti može uzrokovati ispadanje isječka iz aparata.
- Postavite kopču oko konstrukcije namijenjene za podvezivanje ili označivanje. Primijenite odgovarajuću silu kako biste potpuno zatvorili isječak glatkim, čvrstim i kontinuiranim pokretom, osiguravajući pravilno postavljanje. Oslobadanje pritiska na dršku aplikatora prije nego što je kopča potpuno zatvorena može ostaviti kopču djelomično otvorenom, povećavajući rizik od krvarenja ili isječka iz posude.
- Pažljivo uklonite aplikator s kirurškog mjesta.

Kompatibilnost:

LigaV® veličina isječka	Kompatibilni LigaV® aparati za spajanje	Veličina ligirane strukture u mm
S	0301-02S15, 0301-02S185, 0301-02S19, 0301-02S20, 0301-02S28	od 0,3 do 1,5
M	0301-02M15, 0301-02M185, 0301-02M19, 0301-02M20, 0301-02M28, 0301-02ME, 0301-02MLE	od 1,0 do 2,5
ML	0301-02ML20, 0301-02ML28, 0301-02ML275A45, 0301-02MLE, 0301-02MLEB, 0301-02MLEA25	od 2,5 do 4,0
L	0301-02L20, 0301-02L28, 0301-02LE, 0301-02LEB	od 3,5 do 7,5



Upozorenja i mјere opreza:

- Pažljivo pregledajte instrument za bilo kakve znakove oštećenja nakon i prije svake uporabe. Nemojte koristiti oštećene uređaje jer to može dovesti do neispravnog poravnanja ili dislokacije isječaka. Uvijek pregledajte čeljusti aplikatora prije uporabe kako biste osigurali pravilno poravnanje. Nesvrstane čeljusti mogu uzrokovati deformaciju ili škare, što može dovesti do ozljede plovila, uključujući nenamjerno rezanje plovila.
- Sve kirurške i minimalno invazivne zahvate smiju izvoditi samo osobe koje su odgovarajuće sposobljene i upoznate s tehnikama. Konzultirajte medicinsku literaturu o tehnikama, komplikacijama i opasnostima prije izvođenja bilo kojeg kirurškog zahvata.
- Kirurški instrumenti mogu se razlikovati od proizvođača do proizvođača. Kada se kirurški instrumenti i pribor različitih proizvođača koriste zajedno u postupku, provjerite kompatibilnost prije pokretanja postupka. Ako to ne učinite, to može rezultirati produženim vremenom zahvata, nemogućnošću izvođenja operacije ili potrebom za prelaskom na otvorenu operaciju.
- Aplikatori LigaV® kompatibilni su samo s isjećcima LigaV® i **nisu kompatibilni s isjećcima Vclip® ili Click'aV®**. Uvijek provjerite je li prije pokretanja postupka odabrana ispravna Grenina vrsta aplikatora. Ako to ne učinite, to može rezultirati nemogućnošću izvođenja operacije.
- Kirurg je u potpunosti odgovoran za odabir odgovarajuće kirurške tehnike, vrste i veličine tkiva ili žila prikladnih za ligaciju, veličine kopči i odgovarajućeg aplikatora, kao i za određivanje broja kopči potrebnih za postizanje zadovoljavajuće hemostaze i sigurnosti zatvaranja.
- Nemojte koristiti kopču učitanu u čeljusti ili aplikator, kao instrument za sečiranje jer kopča može pasti, a vrhovi aplikatora mogu uzrokovati ozljedu tkiva.
- Ako se izvodi endoskopski postupak, uvijek potvrđuje da kopča ostaje sigurna u čeljusti aplikatora nakon prolska aplikatora i kopče kroz kanalu.
- Ne pokušavajte zatvoriti čeljusti na bilo kojoj strukturi tkiva bez isječka pravilno učitanog u čeljusti. Zatvaranje praznih čeljusti na posudi ili anatomskoj strukturi može rezultirati ozljedom pacijenta.
- Nemojte stiskati aplikator preko drugih kirurških instrumenata, spajalicu, kopči, žučnih kamenaca ili drugih tvrdih struktura jer to može dovesti do krvarenja i / ili uzrokovati neučinkovitost isječka.
- Nakon svakog postavljanja isječka potrebno je potpuno zatvoriti aplikator. Djejstveničko stiskanje može rezultirati dislokacijom isječka što dovodi do nepravilnog vezanja.
- Kvačica mora biti sigurno zatvorena kako bi se osigurala pravilna podvezanost posude ili tkiva. Pregledajte mjesto ligacije nakon primjene kako biste bili sigurni da je svaki isječak postavljen i dobro zatvoren na ligiranoj strukturi. To treba ponoviti nakon uporabe drugih kirurških uređaja u neposrednom području primjene kako ne bi propustili slučajno pomicanje isječaka.
- Pri radu s LigaV® aplikatorom pažljivo slijedite upute za uporabu LigaV® ligacijskih isječaka
- Ako je potrebno zbrinuti proizvod, to se mora učiniti u skladu sa svim primjenjivim lokalnim propisima, uključujući, bez ograničenja, one koji se odnose na zdravlje i sigurnost ljudi i okoliš.
- Budite oprezni kada postoji mogućnost izlaganja krvii ili telesnim tekućinama. Pridržavati se bolničkih protokola o korištenju zaštitne odjeće i opreme

Ligating Clips Appliers jamstvo

Svi Grena's LigaV® Ligating Clips Appliers pokriveni su jednogodišnjim jamstvom. Grena će besplatno popraviti bilo koji aplikator, pod uvjetom da se koristi u uobičajene kirurške svrhe s Grena ligating isjećcima za koje je dizajniran, a nije ga popravilo neovlašteno osoblje. Ako dođe do kvara na aplikatoru koji je uzrokovana korištenjem ne-Grena isječaka, jamstvo se ne primjenjuje.



Upute za ponovnu obradu:

Sljedeći odjeljci opisuju korake potrebine za ponovnu obradu Grena LigaV® Ligating Clips Appliers. To uključuje prethodnu obradu na mjestu uporabe, ručno čišćenje i dezinfekciju, strojnu obradu, kao i sterilizaciju parom u frakcioniranom vakuumskom procesu.

UPOZORENJA	<p>PAŽNJA: Kanal za ispiranje je dug i uzak. Zahtijeva posebnu pažnju tijekom čišćenja kako bi se uklonila sva zemlja iz nje. Nemojte koristiti deterdžente za skrućivanje jer mogu začepiti lumen kanala za ispiranje.</p> <p>PAŽNJA: Korisnik/lzvršitelj obrade trebao bi se pridržavati lokalnih zakona i pravilnika u zemljama u kojima su zahtjevi za ponovnu obradu stroži od onih navedenih u ovom priručniku. Nadalje, moraju se poštovati propisi o bolničkoj higijeni, kao i preporuka relevantnih strukovnih udruženja.</p> <p>PAŽNJA: Upotrijeljeni proizvodi moraju se temeljito obraditi u skladu s ovim uputama prije uporabe.</p> <p>PAŽNJA: Sve bolničko osoblje koje radi s kontaminiranim ili potencijalno kontaminiranim medicinskim proizvodima treba poštovati opće mјere opreza. Kako bi se izbjegle ozljede, potreban je oprez pri rukovanju uređajima s oštrim točkama ili reznim rubovima.</p> <p>PAŽNJA: Tijekom svih koraka ponovne obrade osobnu zaštitu opremu (OZO) treba nositi pri rukovanju ili radu s kontaminiranim ili potencijalno kontaminiranim materijalima, uređajima i opremom. OZO uključuje ogrtče, maske, naočale ili štitnike za lice, rukavice i pokrivače za cipele. Pridržavajte se uobičajenih propisa za rukovanje kontaminiranim predmetima i sljedećih mјera opreza: - Koristite zaštitne rukavice prilikom dodirivanja. - Izolirati kontaminirani materijal pomoću odgovarajuće ambalaže i označivanja.</p> <p>PAŽNJA: Ne postavljajte teške instrumente na osjetljive uređaje. Metalne četke ili jastučići za ribanje ne smiju se koristiti tijekom postupaka ručnog čišćenja. Ovi materijali će oštetiti površinu i završnu obradu instrumenata. Treba koristiti meke četkice i najlošes četke i sredstva za čišćenje cijevi.</p> <p>PAŽNJA: Nemojte dopustiti da se kontaminirani uređaji osuše prije ponovne obrade. Svi kasniji koraci čišćenja i sterilizacije olakšani su tako što se ne dopušta da se krv, tjelesna tekućina, koštani i tkivni ostaci, fiziološka otopina ili dezinfekcijska sredstva osuše na upotrijeljenim uređajima. Rabljeni proizvodi moraju se prevoziti u središnji sustav opskrbe u zatvorenim ili prekrivenim spremnicima kako bi se sprječio nepotreban rizik od kontaminacije.</p> <p>PAŽNJA: Nakon završetka tretmana, svi dijelovi koji dolaze u kontakt s pacijentom moraju se očistiti i dezinficirati.</p> <p>PAŽNJA: Koristite samo sredstva za čišćenje / dezinfekcijska sredstva odobrena za ponovnu obradu medicinskih proizvoda. Pridržavajte se uputa proizvođača za sredstva za čišćenje / dezinfekciju.</p> <p>Ako se koriste neprikładne otopine za čišćenje ili dezinfekciju ili ako se primjenjuju neprikładni postupci čišćenja ili dezinfekcije, to može imati negativne posljedice za uređaje: - Oštećenje ili korozija - Promjena boje proizvoda - Korozija metalnih dijelova - Smanjeni vijek trajanja - Isteček jamstva</p> <p>PAŽNJA: Grene d.o.o. preporučuje uporabu samo dezinfekcijskih perilica-dezinfcijenska sukladnih normama EN ISO 15883-1 i -2 za automatsko čišćenje/dezinfekciju. Preporučuje se da se mehaničko ponovnoj obradi, ako je moguće, da prednost pred metodama ručne ponovne obrade.</p>
Ograničenja ponovne obrade:	<p>Instrumenti se isporučuju nesterilini i moraju se očistiti i sterilizirati prije svake uporabe.</p> <p>Za endoskopske uređaje prvo čišćenje treba obaviti pomoću ultrazvučnog sredstva za čišćenje kako bi se uklonio konzervans iz uređaja. Preporučeni parametri su 3 min, 40 °C, 35 kHz. Opsežna uporaba ili ponovljena obrada mogu znatno utjecati na instrumente. Životni vijek proizvoda određen je ispisima istrošenosti i oštećenjima uslijed uporabe. Nemojte koristiti oštećene ili korodirane instrumente.</p> <p>Treba izbjegavati korištenje tvrde vode. Za početno ispiranje može se koristiti omekšana voda iz slavine. Za završno ispiranje treba koristiti pročišćenu vodu kako bi se uklonile naslage kamena na uređajima. Za pročišćavanje vode može se upotrijebiti jedan ili više sljedećih postupaka: ultra-filtar (UF), reverzna osmoza (RO), deionizirana (DI) ili ekvivalent.</p>

UPUTE	
Točka korištenja:	<p>Prethodno čišćenje uređaja treba provesti odmah nakon lječenja, uzimajući u obzir osobnu zaštitu. Cilj je sprječiti sušenje organskog materijala i kemijskih ostataka u lumenu ili na vanjskim dijelovima instrumenata te sprječiti kontaminaciju okolnog područja.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Uklonite višak tla, tjelesnih tekućina i tkiva jednokratnom krpom/papirnatom maramicom. 2. Uronite instrument u vodu (temperatura ispod 40°C) odmah nakon uporabe. 3. Nemojte koristiti deterdžente za skrućivanje ili vodu temperature veće od 40°C jer mogu dovesti do lijepljenja tla i utjecati na daljnje korake ponovne obrade.
Sadržaj i prijevoz:	<p>Priprepoštuje se ponovna obrada proizvoda čin to bude razumno praktično nakon uporabe. Kako bi se izbjegla bilo kakva oštećenja, naprave treba sigurno pohraniti i prevesti na mjesto daljnje ponovne obrade u zatvorenom spremniku (npr. kada s poklopcom) kako bi se izbjegla kontaminacija okolnog područja. Maksimalno vrijeme između prethodnog čišćenja instrumenta i daljnijih koraka čišćenja ne smije biti dulje od 1 sata. Transportirajte instrumente u prostoriju za preradu i stavite ih u umivaonik s otopinom za čišćenje.</p>
Priprema za čišćenje:	<p>Uređaj NE smije biti rastavljen za čišćenje ili sterilizaciju. Sva sredstva za čišćenje trebaju biti pripremljena na razrjeđivanju uporabe i temperaturi koju preporučuje proizvođač. Za pripremu sredstava za čišćenje može se upotrijebiti omekšana voda iz slavine. Upotreba preporučenih temperatura važna je za optimalnu učinkovitost sredstava za čišćenje.</p> <p>NAPOMENA: Svježe otopine za čišćenje treba pripremiti kada postojeće otopine postanu grubo kontaminirane (krvave i/ili mutne).</p>
Čišćenje / Dezinfekcija: Ručno	<p>Oprema: pH neutralni ili alkali protelolitički enzimatski deterdžent, Steris 1B33B3 meka četka od čekinja ili slično, pištolj za čišćenje tlaka ili šprica visokog volumena, ultrazvučna vodena kupka.</p> <p>Validirani postupak prethodnog čišćenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Namočite uređaj u otopinu za pranje/dezinfekciju 5 minuta. (4% Sekusept Activ, 30-35°C je korišten za validaciju) 2. Korištenjem meke četkice od čekinja i držanjem uređaja unutar otopine za namakanje nanesite otopinu za pranje/dezinfekciju na sve površine, osiguravajući da se čeljusti čiste i u otvorenim i u zatvorenim položajima. Provjerite jesu li uklonjena sva vidljiva onečišćenja. Isperite unutrašnjost osovine otopinom. 3. Instrument za ispiranje isperite vodom iz slavine (<40 °C), dok uređaj za aktiviranje djeluje sive dok na uređaju ili u potoku za ispiranje ne bude znakova krvi ili tla, ali najmanje 3 minute. 4. Štrcaljkom velikog volumena (ili pištoljem pod tlakom za čišćenje) agresivno isperite unutrašnjost osovine vodom iz slavine (<40 °C) kroz otvor za ispiranje na proksimalnom kraju osovine sve dok ne izade vidljivo tlo iz osovine, ali najmanje 1 minutu. <p>Validirani postupak ručnog čišćenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Stavite uređaj u ultrazvučnoj vodenoj kupelji napunjenoj otopinom za pranje / dezinfekciju i sonicate 3 min, 40 ± 1 °C, 35 kHz (2% Sekusept Activ je korišten za validaciju). 2. Uklonite instrument iz ultrazvučne vodenе kupelji. 3. Korištenjem meke četkice od čekinja ispirati instrument pod tekućom vodom iz slavine ispod 40°C najmanje 1 minutu ili dok se ne uklone svi vidljivi ostaci. 4. Upotrijebite pištolj pod tlakom za čišćenje ili štrcaljku velikog volumena kako biste agresivno isprali unutrašnjost osovine vodom iz slavine (ispod 40 °C) sve dok ne izade vidljivo tlo iz osovine, ali najmanje 1 minutu. 5. Isperite uređaj pod čistom tekućom vodom, uključujući kanal za ispiranje, dok aktivirate uređaj. Za ovaj korak treba koristiti UF, RO ili DI vodu. 6. Uklonite višak vlage iz uređaja čistom, upijajućom i nepropusnom maramicom. 7. Osušite uređaj komprimiranim medicinskim zrakom, uključujući kanal za ispiranje. <p>NAPOMENA: Treba imati na umu da svaki postupak čišćenja i dezinfekcije treba potvrditi. Vizualno provjerite čistoću kako biste bili sigurni da su svi ostaci uklonjeni. Ako niste vizualno čisti, ponovite korake ponovne obrade dok uređaj ne bude vizualno čist.</p> <p>NAPOMENA: Priprepoštuje se da se korištene četke za čišćenje očiste nakon svake uporabe (ako je moguće u ultrazvučnoj vodenoj kupelji), a zatim dezinficiraju. Nakon čišćenja, dezinfekcije i sterilizacije moraju se skladištit na suho i zaštićeni od kontaminacije.</p>

Cišćenje/ dezinfekcija: Automatizirano	Oprema - Perilica / dezinficijens, pH neutralni ili alkali proteolitički enzimski deterdžent, Steris 1B33B3 meka četka za čekinje ili slično, pištolj za čišćenje tlaka ili šprica visokog volumena, ultrazvučna vodena kupka. Endoskopski instrumenti imaju kanale, pukotine i fine zglobove. Osušeno zaprijanje je vrlo teško ukloniti iz takvih područja automatiziranim čišćenjem. Kako bi se postiglo učinkovito čišćenje, potrebno je ukloniti masivne nečistoće prije automatizirane prerade, stoga Grena d.o.o. preporučuje ručno predčišćenje. Posebno, pobrinite se da prethodno očistite osovinu prije čišćenja u perlici / dezinfektoru.										
Validirani postupak prethodnog čišćenja:	<ol style="list-style-type: none"> Namoćite uređaj u otopinu za pranje/dezinfekciju 5 minuta. (4% Sekusept Activ, 30-35°C je korišten za validaciju) Korištenjem meke četkice od čekinje i držanjem uređaja unutar otopine za namakanje nanesite otopinu za pranje/dezinfekciju na sve površine, osiguravajući da se čeljusti čiste i u otvorenim i u zatvorenim položajima. Provjerite jesu li uklonjena sva vidljiva onečišćenja. Isperite unutrašnjost osovine otopinom. Instrument za ispiranje isperite vodom iz slavine (<40 °C), dok uređaj za aktiviranje djeluje sve dok na uređaju ili u potoku za ispiranje ne bude znakova krvi ili tla, ali najmanje 3 minute. Štrcaljkom velikog volumena (ili pištoljem pod tlakom za čišćenje) agresivno isperite unutrašnjost osovine vodom iz slavine (<40 °C) kroz otvor za ispiranje na proksimalnom kraju osovine sve dok ne izade vidljivo tlo iz osovine, ali najmanje 1 minutu. 										
Validirani postupak automatskog čišćenja:	Grena d.o.o. preporučuje uporabu uređaja za čišćenje/dezinfekciju sukladnog normama EN ISO 15883-1 i -2 u kombinaciji s odgovarajućim nosačem tereta. Slijedite upute za uporabu proizvođača stroja za pranje / dezinfekciju. Učitajte instrumente u perlicu / dezinficirač prema uputama proizvođača. Spojite kanale za ispiranje (ako su opremljeni) instrumenata na perlicu / dezinficirač tako da se isperu. Sljedeći procesni parametri prikladni su za ponovnu obradu instrumenata: <ol style="list-style-type: none"> Hladno predpranje, voda <40°C, 1 min. Pranje, topla voda, 10 minuta, koncentracija deterdženta i temperatura prema preporuci proizvođača (postupak validiran s 0,7% Thermosept® RKF, 55 °C). Neutralizacija, koncentracija neutralizirajućeg sredstva i vrijeme prema preporuci proizvođača (postupak validiran s 0,15% Thermosept® NKZ, >30°C, 2 min). Isperite, hladnom vodom ispod 40°C, 1 min. Toplinska dezinfekcija > 2,5 min, > 93°C s UF, RO ili DI vodom, koncentracija aditiva prema preporuci proizvođača (postupak validiran bez aditiva). 110°C sušenja, 6 min. NAPOMENA: Treba imati na umu da svaki postupak čišćenja i dezinfekcije treba potvrditi. NAPOMENA: Validirani parametri odgovaraju procesu s A0 vrijednošću > 3000 s. Grena d.o.o. preporučuje korištenje samo procesa s A0 vrijednošću > 3000 s. NAPOMENA: Nikada ne ostavljajte instrumente mokre nakon ponovne obrade. To može dovesti do korozije i rasta mikroba. Ako uređaji nisu potpuno suhi nakon što je završena strojna obrada, instrument ručno osušite (pogledajte odjeljak sušenje) i pohranite prema uputama.										
Sušenje:	Osušite svu preostalu vlagu čistom, upijajućom krpom koja se ne prolijeva. Upotrijebite komprimirani medicinski zrak ili štrcaljku velikog volumena kako biste ispuhali kanal za ispiranje i čeljusti dok više ne prođe vлага.										
Održavanje:	Šarke i druge pokretne dijelove treba podmazati proizvodomtopljivim u vodi namijenjenim za kirurške instrumente koji se moraju sterilizirati. Potrebno je pridržavati se proizvođačevih rokova valjanosti i za radne i za uporabne koncentracije razrijedivanja.										
Pregled i ispitivanje funkcije:	Provjerite funkcionalnost uređaja – u slučaju bilo kakvog tehničkog oštećenja, instrument se mora odbiti. Provjerite djelovanje pokretnih dijelova (npr. čeljusti, šarke, konektora itd.) kako biste osigurali nesmetan rad u cijelom predviđenom rasponu kretanja. Provjerite čeljusti za pretjeranu igru. Vizualno pregledajte oštećenja i trošenje. Obratite pozornost na pravilno poravnanje čeljusti. Provjerite osovinu za iskrivljenje. Pažljivo pregledajte svaki uređaj kako biste bili sigurni da je uklonjena sva vidljiva kontaminacija. Ako je zabilježena kontaminacija, ponovite postupak čišćenja / dezinfekcije. Odbacite oštećene instrumente.										
Pakiranje:	<p>Singly: Mogu se upotrebljavati standardne komercijalno dostupne vrećice ili omot za sterilizaciju parom medicinskog stupnja. Provjerite je li pakiranje dovoljno veliko da sadrži uređaj bez naprezanja trvi. Nemojte koristiti ambalažu koja je preveliča da bi se sprječilo klizanje instrumenata u ambalaži.</p> <p>U skupovima: Instrumenti se mogu utovariti u pladnjeve za sterilizaciju opće namjene. Plitice i kutije s poklopacima mogu biti omotane u standardni medicinski stupanj, parom za sterilizaciju. Pobrinite se da su čeljusti zaštićene. Ukupna težina omotanog pladnja ili kućišta s instrumentima ne smije prelaziti 11,4 kg/25 lbs za sigurnost kompleta instrumenata za rukovanje osobljem; kutije s instrumentima veće od 11,4 kg/25 lbs treba podjeliti u zasebne pladnjeve za sterilizaciju. Svi uređaji moraju biti postavljeni tako da osiguraju prodiranje pare na sve površine instrumenta. Instrumenti se ne smiju slagati ili stavljati u bliski kontakt. Korisnik mora osigurati da kućište instrumenta nije prevrnuto ili da se sadržaj pomakne nakon što su uređaji postavljeni u kućište. Silikonske prostirke mogu se koristiti za držanje uređaja na mjestu. Uređaji za validaciju procesa sterilizacije zapakirani su u vrećice u skladu s normom EN ISO 11607-1.</p>										
Sterilizacija:	Oprema: Grena d.o.o. preporučuje uporabu sterilizatora u skladu s EN ISO 17665 ili EN 285. Sterilizacija se mora provesti u ambalaži prikladnoj za postupak sterilizacije. Ambalaža mora biti u skladu s normom EN ISO 11607 (npr. papir/laminat). Vlažna sterilizacija topline/pare je poželjna i preporučena metoda za Grena uređaje. Bolnica je odgovorna za interne postupke pregleda i pakiranja instrumenata nakon što se temeljito očisti na način koji će osigurati prodiranje pare i odgovarajuće sušenje. Bolnica bi također trebala preporučiti odredbe za zaštitu svih oštirih ili potencijalno opasnih područja instrumenata. Upute proizvođača sterilizatora za rad i konfiguraciju opterećenja treba izričito slijediti. Prilikom sterilizacije više kompleta instrumenata u jednom ciklusu sterilizacije, pobrinite se da maksimalno opterećenje proizvođača nije prekoraćeno. Kompleti instrumenata trebali bi biti pravilno pripremljeni i zapakirani u pladnjeve ili kutije koje će omogućiti prodor pare i izravan kontakt sa svim površinama.										
OPREZ:	Ne smije se koristiti sterilizacija plazma plinova.										
PAŽNJA:	Nikada nemojte sterilizirati neocišćene instrumente! Uspjeh sterilizacije ovisi o prethodnom statusu čišćenja!										
	Minimalni validirani parametri sterilizacije parom potrebiti za postizanje razine osiguranja sterilnosti od 10^{-6} (SAL) su sljedeći:										
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Vrsta ciklusa</th> <th>Temperatura [°C]</th> <th>Vrijeme ekspozicije [min]</th> <th>Tlak [bar]</th> <th>Vrijeme sušenja [min]</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Frakcijski prevakuum 10 kPa</td> <td>134</td> <td>3</td> <td>>3</td> <td>15</td> </tr> </tbody> </table>	Vrsta ciklusa	Temperatura [°C]	Vrijeme ekspozicije [min]	Tlak [bar]	Vrijeme sušenja [min]	Frakcijski prevakuum 10 kPa	134	3	>3	15
Vrsta ciklusa	Temperatura [°C]	Vrijeme ekspozicije [min]	Tlak [bar]	Vrijeme sušenja [min]							
Frakcijski prevakuum 10 kPa	134	3	>3	15							
	NAPOMENA: Treba imati na umu da svaki postupak sterilizacije treba potvrditi prije uporabe. Validaciju prikladnosti gore navedenih parametara za frakcijski vakuumski proces provela je Grena u skladu sa zahtjevima norme EN ISO 17665-1. Korisnik je odgovoran za provjeru ispravnog funkcioniranja sterilizatora.										
Spremište:	Sterilni, zapakirani instrumenti trebali bi se skladišti u određenom, ograničenom pristupnom području koje je dobro prozračeno i pruža zaštitu od prašine, insekata, štetocinu i ekstremnih temperatura/vlage.										
Dodatake informacije:	Proizvođač medicinskog proizvoda preporučuje da prethodno navedene upute kao prikladne za pripremu medicinskog proizvoda za ponovnu uporabu. Odgovornost je izvršitelja obrade da osigura da se obradom koja je stvarno obavljena korištenjem opreme, materijala i osoblja u postrojenju za obradu postigne željeni rezultat. To zahtijeva validaciju i rutinsko praćenje procesa. Isto tako, svako odstupanje izvršitelja obrade od dostavljenih preporuka trebalo bi pravilno ocijeniti s obzirom na učinkovitost i moguće štetne posljedice. Korisnici zatim moraju uspostaviti odgovarajući protokol čišćenja za medicinske proizvode za višekratnu uporabu koji se koriste na njihovim lokacijama, koristeći preporučene proizvođače proizvoda i proizvođača čistila. Zbog mnogih varijabli uključenih u sterilizaciju / dekontaminaciju, svaka medicinska ustanova treba kalibrirati i provjeriti proces sterilizacije / dekontaminacije (npr. temperature, vremena) koji se koristi s njihovom opremom. Odgovornost je medicinske ustanove osigurati da se ponovna obrada provodi uz upotrebu odgovarajuće opreme i materijala te da je osoblje u ustanovi za ponovnu obradu odgovarajuće osposobljeno kako bi se postigao željeni rezultat.										
Obavijest korisniku i/ili pacijentu:	Ako je došlo do bilo kakvog ozbiljnog incidenta u vezi s proizvodom, treba ga prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj korisnik i/ili pacijent imaju poslovni nastan.										
Kontakt proizvođača:	Pogledajte naslov uputa za uporabu.										



Oprez



Održavajte suho

Posavjetujte se s
elektroničkim
Upute za uporabu
www.grena.co.uk/IFU

Proizvođač

Ovlašteni predstavnik
u Europskoj zajednici

Kataloški broj



Šifra serije



Količina u pakiraju



Medicinski uređaj

Tvrde kopije uputa za uporabu isporučenih s Grena proizvodima uvijek su na engleskom jeziku.

Ako vam je potrebna tiskana kopija IFU na drugom jeziku, možete kontaktirati Grena d.o.o.

na ifu@grena.co.uk ili + 44 115 9704 800.

Molimo skenirajte QR kod ispod s odgovarajućom aplikacijom.

Povezat će vas s web stranicom tvrtke Grena d.o.o. na kojoj možete odabrati eIFU na željenom jeziku.

Web-mjesto možete unijeti izravno tako da u preglednik upišete www.grena.co.uk/IFU.

Provjerite je li papirnata verzija IFU-a u vašem posjedu u najnovijoj reviziji prije uporabe uređaja.

Uvijek koristite IFU u najnovijoj reviziji.

