

Ref. Ne.:

0301-04MEN, 0301-04MEA20N, 0301-04MEA45N, 0301-04MEBN, 0301-04MEA20BN, 0301-04MEA45BN, 0301-04MLEN, 0301-04MLEA20N, 0301-04MLEA45N, 0301-04MLEBN, 0301-04MLEA20BN, 0301-04MLEA45BN, 0301-04LEN, 0301-04LEBN, 0301-04XLEN, 0301-04XXLEN, 0301-04XXLEBN.

 GRENA^{DG} Grena Ltd, 1000 Sjajno Zapad cesta, Brentford, Middlesex TW8 9HH, Ujedinjen Kraljevstvo	Kontakt informacija: Telefon/faks: + 44 115 9704 800	EC REP	MDML International Unit 7, Argus House Greenmount Office Park, Harold's Cross Road Dublin 6W, DUBLIN, Irska D6W PP38	 0197	HRV IFU-045N-HRV_07
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------	--------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------

**Važno:**

Ovdje navedene upute nemaju namjeru poslužiti kao sveobuhvatan priručnik za kirurške tehnike povezane s upotrebom Click'aV® aplikatora za vezivanje stezaljki. Stjecanje znanja o kirurškim tehnikama zahtijeva izravan angažman s našom tvrtkom ili ovlaštenim distributerom kako bi se pristupilo detaljnim tehničkim uputama, konzultiralo stručnu medicinsku literaturu i završilo potrebnu obuku pod mentorstvom kirurga vještog u minimalno invazivnim postupcima. Prije uporabe uređaja, toplo preporučamo da temeljito pregledate sve informacije sadržane u ovom priručniku. Nepridržavanje ovih smjernica može dovesti do ozbiljnih kirurških ishoda, uključujući ozljede pacijenta, kontaminaciju, infekciju, unakrsnu infekciju ili smrt.

Indikacije:

Grena Click'aV® Podvezivanje Isječci Aplikatori su naznačeno za koristiti kao isporuka uređaja za Grena Click'aV® i Click'aV Plus™ polimer podvezivanje kopče tijekom laparoskopskih i torakoskopskih kirurških zahvata. Ključno je osigurati odgovarajuću kompatibilnost između veličine okluziranog tkiva i odabranih kvačica kako bi se postigla optimalna izvedba i sigurnost.

Ciljna skupina bolesnika - odrasli i adolescenti svih spolova.

Predviđeni korisnici: proizvod je namijenjen isključivo za korištenje od strane kvalificiranih medicinskih stručnjaka.

Kontraindikacije:

UČINITI NE koristiti za cjevovodni podvezivanje kao kontracepciski sredstvo metoda zbog nedostatka dovoljno podataka o djelotvornosti i sigurnosti u ovim stanjima .

UCINITI NE koristiti za bubrežni arterija podvezivanje tijekom laparoskopski Živi donor nefrekтомija.

UČINITI NE koristiti do primjenjeni isječke kao i tkivo marker.

Opis od the uređaji:

Click'aV® podvezivanje Isječci Aplikatori su za višekratnu upotrebu kirurški instrumenti. Aplikatori imaju dizajn koji se ne može odvojiti i integrirani kanal za ispiranje kako bi se olakšalo uklanjanje otpadaka iz osovine, osiguravajući optimalnu higijenu i učinkovitost. Svaku veličinu kopče mora se primijeniti pomoći odgovarajućeg i kompatibilnog aplikatora kopči. Aplikatori za veličine M i ML kompatibilni su s trokar kanilama od 5 mm, dok aplikatori za veličine L, XL i XXL zahtijevaju trokar kanile od 10 mm. Aplikatori su opremljeni inovativnim mehanizmom HERO™ (High Energy Override) , koji ograničava kompresiju koju vrše čeljusti na unaprijed određenu razinu. Ova značajka osigurava sprječavanje preterane kompresije tkiva, povećava sigurnost pacijenta i produžuje trajnost instrumenta štiteći njegove unutarnje mehanizme i čeljusti. Drška aplikatora može se rotirati za 360° u odnosu na dršku. Bariatrijske verzije označene su slovom "B" indeksa u referentnom broju.

Upute za upotrebu:

- Odaberite the prikladno veličina od the isječak i the kompatibilan aplikator.
- Potvrdi the kompatibilnost od sve uređaja prije do koristiti.
- Pridržavajući se aseptičkih postupaka, uklonite isječke uložak iz njegovo sterilno pakiranje. Do sprječiti bilo koji oštećenje od the uređaj mjesto to na a sterilan površinski.
- Zahvat the aplikator oko the vratilo. Takav zahvat osigurava da čeljusti uređaja ostanu potpuno otvorene, što je bitno za pravilno umetanje klipova.
- Poravnajte aplikatorske čeljusti okomito i bočno nad a isječak u the uložak i unaprijed proizvod čeljusti u the utor od the isječak uložak osiguravajući oni su okomito do the površinski od the uložak. Neispravan položaj čeljusti kopči opterećenja može dovesti do nepravilnog slijeganja klipova u čeljusti, što može rezultirati nemogućnošću sigurnog zatvaranja klipsa, njezinim pucanjem, deformacijom ili ispadanjem iz aplikatora. unaprijed the čeljusti nježno do tamo je an zvučni klik. učiniti ne koristiti pritisnuti na gurnuti the aplikator. The aplikator treba potez iznutra i vani od the utor lako. Korištenje prekomjerne sile za guranje aplikatora može slomiti kopču.
- Ukloniti the aplikator iz the uložak. To može biti potrebno do držati the uložak do dopustiti the isječak do biti uklonjeni. Provjerite je li isječak je sigurno pričvršćena u the čeljusti. The isječak šefovi trebalo bi sjedalo u the zareze od podnositelja zahtijeva čeljusti. Nepravilno postavljanje kopče u čeljusti može rezultirati nemogućnošću sigurnog zatvaranja kvačice, njezinim pucanjem, deformacijom ili ispadanjem iz aplikatora.
- Dovoljno pretvoriti u kostur the struktura do biti podvezana do dopustiti zaključavanje mehanizam od the isječak do biti jasan tkiva kako bi se izbjeglo prodiranje zasuna kroz tkivo. Prodiranje zasuna u tkivo utječe na sigurnost zatvaranja, može deformirati ili čak slomiti kopču.
- Stisak the aplikator nježno rukuje (bez zaključavanja kopče) i umetnuti the aplikatorske čeljusti i vratilo dolje the kanila. Održavati kompresija na the aplikator ručke do čeljusti čiste kanila, budući da većina kanila ima unutarnji promjer manji od otvorenih čeljusti aplikatora. Također može doći do stiskanja ručki aplikatora potrebitno prilikom povlačenja aplikatora iz the kanila. Ako ručke nisu dovoljno stisnute, čeljusti aplikatora mogu strugati materijal s unutarnje strane kanile, a odvojene čestice plastike mogu pasti u tjelesne šupljine.
- Tijekom primjene zakrenite osovinu endoapplierto tako da jedan veliki žub zasuna kvačica bude usmjeren prema dolje i vidljiv s gornje i bočne strane. To omogućuje korisniku da vizualno potvrdi kapsulaciju strukture biće vezana i zasun kopče je slobodan od tkiva.
- Položaj the isječak oko the struktura namijenjeni za podvezivanje u a način da pruža jasan vizualizacija od the zaključavanje mehanizam. Primjeniti odgovarajuće sile do zatvoriti the isječak potpuno do to brave zatvor, uvjerivši se u to je postavljeni ispravno. Oslobođanje the pritisak na the ručke htjeti uzrok the aplikatorske čeljusti za proljeće otvoriti.

Napomena: Kada se tijekom stiskanja okidača pojavi osjetan otpor znači da je mehanizam HERO™ aktiviran . Ako kopča još uvijek nije pravilno zatvorena, stisnite okidač da nadvlastade otpor kako biste izvršili veću silu na čeljusti i zatvorili kopču. HERO™ mehanizam NEĆE dopustiti prekoracenje maksimalne sigurne sile koja djeluje na tkivo i konstrukciju aplikatora.

- Ukloniti the aplikator iz the kirurški mjesto.

Kompatibilnost:

Click'aV® i Click'aV Plus™ isječke veličina	Kompatibilan Click'aV® stezaljka za podvezivanje Aplikatori	Veza struktura veličina u [mm]
M	0301-04MEN, 0301-04MEA20N, 0301-04MEA45N, 0301-04MEBN, 0301-04MEA20BN, 0301-04MEA45BN	2 do 7
ML	0301-04MLEN, 0301-04MLEA20N, 0301-04MLEA45N, 0301-04MLEBN, 0301-04MLEA20BN, 0301-04MLEA45BN	3 do 10
L	0301-04LEN, 0301-04LEBN	5 do 13
XL	0301-04XLEN, 0301-04XLEBN	7 do 16
XXL	0301-04XXLEN, 0301-04XXLEBN	10 do 22

**Upozorenja i mјere predostrožnosti mјere:**

- Nakon i prije svake uporabe pažljivo pregledajte ima li na instrumentu znakova oštećenja. Nemojte koristiti oštećene aplikatore jer to može rezultirati nepravilnim postavljanjem kopče. Kada su zatvoreni, vrhovi čeljusti trebaju biti izravno poravnati, a ne pomaknuti. Prije uporabe uvijek provjerite poravnatost čeljusti aplikatora. Neusklađenost čeljusti može uzrokovati ozbiljnu deformaciju kopče tijekom zatvaranja, sprječavajući ispravno zatvaranje i potencijalno dovodeći do ozljede pacijenta.
- Bilo koje kirurški i minimalno invazivna postupcima trebalo bi biti izvedena samo po osoba imajući adekvatan trening i familijarnost s tehniku . Savjetovati medicinski književnost relativna do tehniku, komplikacije, i opasnosti prije do performance od bilo koji kirurški postupak.
- Kirurški instrumenti mogu variirati iz proizvođača do proizvođača. Kada kirurški instrumenti i pribor iz drugačiji proizvođači su zaposlena zajedno u a postupak, potvrditi kompatibilnost prije do inicijacija od the postupak. Neuspjeh do učiniti tako može proizlaziti u nesposobnost do izvoditi kirurgiju.
- Click'aV® aplikatori su kompatibilan s Click'aV® i Click'aV Plus™ isječke same i su ne kompatibilan s LigaV® ili Volip® isječke. Uvijek osigurati da ispraviti Grena aplikator tip bio je odabran prije do inicijacija od the postupak. Neuspjeh do učiniti tako može proizlaziti u nesposobnost do izvoditi kirurgiju.
- Kirurg je potpuno odgovoran za odabir pravilne kirurške tehnike, vrste i veličine tkiva i žila prikladnih za podvezivanje, vel od the kopču i odgovarajući aplikator, kao i određivanje potrebnog broja kopči postići zadovoljavajući hemostazu i zatvaranje sigurnosti.
- učiniti ne koristiti the isječak nabijen u čeljusti ili aplikator sam kao a secirajući instrument, jer kopča može otpasti , a vrhovi aplikatora mogu uzrokovati ozljedu tkiva.
- Uvijek potvrditi da the isječak ostaje sigurno u the aplikatorske čeljusti nakon prolazeći aplikator i isječak kroz kanilu .
- učiniti ne pokušati do zatvoriti the čeljusti na bilo koji tkivo struktura bez a isječak ispravno nabijen u the čeljusti. Zatvaranje od prazan čeljusti na a posuda ili anatomski struktura može rezultirati u pacijent ozljeda.
- učiniti ne stisak the aplikator nad drugo kirurški instrumenti , spajalice, stezaljke, žučni kamenci ili druge tvrde strukture jer može uzrokovati pucanje kopče.
- Nakon postavljanja svake kopče potrebno je potpuno zatvoriti aplikator. Djeđomčno stiskanje može rezultirati dislokacijom kvačice što dovodi do nepravilnog podvezivanja.
- Kvačica mora biti sigurno pričvršćena kako bi se osiguralo ispravno podvezivanje krvne žile ili tkiva. Pregledajte mjesto podvezivanja nakon primjene kako biste bili sigurni da je svaka kopča postavljena i dobro zatvorena na podvezanu strukturu. Ovo treba ponoviti nakon uporabe drugih kirurških uređaja u neposrednom području primjene kako ne bi došlo do slučajnog pomicanja kvačice.
- Click'aV® i Click'aV Plus™ podvezivanje isječke može biti otvoriću s posebno dizajnirani isječak odstranjujući. To je visoko preporučeno da odstranjujući biti spremno dostupan tijekom kirurgija uključujući the koristiti od Click'aV® i Click'aV Plus™ podvezivanje isječke. Nakon otvaranja, isječak morati biti odbačen i trebalo bi ne biti ponovno primijenjeno opet čak ako Ne prisutna su vidljiva oštećenja. Spojnica otvorena odstranjujućem može razviti mikropukotine i takva bi se kopča mogla slomiti ili sklinziti s žile što može dovesti do krvarenja.
- Kada radite s Click'aV® aplikatorom, pažljivo slijedite upute za korištenje Click'aV® i Click'aV Plus™ ligacijskih kopči.
- Ako je potrebno odložiti proizvod, to se mora učiniti u skladu sa svim primjenjivim lokalnim propisima uključujući, bez ograničenja, one koji se odnose na zdravljie i sigurnost ljudi i okoliš.
- Budite oprezni kada postoji mogućnost izlaganja krvi ili tjelesnim tekućinama. Pridržavajte se bolničkih protokola u vezi s korištenjem zaštitne odjeće i opreme.

Jamstvo za aplikatore stezaljki za podvezivanje

Sve Grena Click'aV® Podvezivanje Isječci Aplikatori su pokriveno po jedan godina jamstvo. Grena htjeti popravak besplatno od naplatiti bilo koji aplikator, pod uvjetom to je koristi se za normalan kirurški svrhe s Grena podvezivanje isječke za koji to bio je dizajniran, i ima ne bio popravljeno po neovlašteno osoblje. Ako an aplikator kvar javlja se koji je uzrokovano po the koristiti od a ne-Grena isječci, the jamstvo radi ne primjeniti.

Ponovna obrada upute:

UPOZORENJA	<p>PAŽNJA: Crveni kanal je dugo i suziti. To zahtijeva posebnu pažnju tijekom čišćenje do ukloniti sve tlo iz to. učiniti ne koristiti učvršćujući se deterdžente jer mogu začepiti lumen kanala za ispiranje.</p> <p>PAŽNJA: The korisnik/procesor trebao bi pridržavati se s lokalni zakoni i pravilnicima u zemlje u kojima se ponovna obrada zahtjevi su više strogi od one detaljan u ovaj priručnik. Nadalje, potrebno je pridržavati se bolničkih higijenskih propisa kao i prepukla relevantnih strukovnih udruga.</p> <p>PAŽNJA: koristeno uređaja morati biti temeljito obrađeno prema do ove upute prije do koristiti.</p> <p>PAŽNJA: Univerzalni Mjere predostrožnosti trebao bi biti promatrana po sve bolnica osobje da raditi s kontaminirano ili potencijalno kontaminirano medicinski uredaja. Oprez kako biste izbjegli ozljede trebao bi biti vježba kada rukovanje uredaja s oštar bodova ili rezanje rubovi.</p> <p>PAŽNJA: Tijekom svih koraka ponovne obrade Osobno Zaštitni Oprema (PPE) trebao bi biti nošena kada rukovanje ili radeći s kontaminirano ili potencijalno kontaminirano materijali, uredaja i oprema kako bi se sprječila unakrsna kontaminacija . OZO uključuje haljine, maske, zaštitne naočale ili lice štitovi, rukavice i cipela pokriva. Pridržavajte se uobičajenih propisa za rukovanje kontaminiranim predmetima i sljedećih mjera opreza:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Prilikom dodirivanja koristite zaštitne rukavice. - Izolirajte kontaminirani materijal prikladnim pakiranjem i označavanjem. <p>PAŽNJA: učiniti ne mjesto težak instrumenti na vrh od delikatnog uredaja. Metal četke ili bičevanje jastučići morati ne biti koristi se tijekom priručnik čišćenje postupcima. ove materijala ce ošteti površinski i završiti od the instrumenti. Meko nakostriješen, najlon četke i cijev čistačice trebao bi biti koristi se.</p> <p>PAŽNJA: učiniti ne dopustiti kontaminirano uredaja do suha prije do ponovna obrada. Sve naknadne čišćenje i sterilizacija korake su olakšano po ne dopuštači krv, tijelo tekućina, kost i tkivo krhotine, fiziološka otopina, ili dezinfekcijska sredstva do suha na koristi se uredaja. korišteno uredaju morati biti transportiran do the centralno napajanje u zatvorena ili pokriveno spremnici do sprječiti nepotreban kontaminacija rizik.</p> <p>PAŽNJA: Nakon tretman je završen, svi dijelovi koji dolaze u kontakt s pacijentom moraju se očistiti i dezinficirati.</p> <p>PAŽNJA: Koristite samo sredstva za čišćenje/dezinfekciju odobrena za ponovnu obradu medicinskih uredaja. Pridržavajte se uputa proizvođača za sredstva za čišćenje/dezinfekciju. Ako se koriste neprikladne otopine za čišćenje ili dezinfekciju ili ako se primjenjuju neprikladni postupci čišćenja ili dezinfekcije, to može imati negativne posljedice za uredaje:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Oštećenje ili korozija - Promjena boje proizvoda - Korozija metalnih dijelova - Smanjen vijek trajanja - Isteči jamstva <p>PAŽNJA: Grena Ltd. prepokuća korištenje samo uredaja za pranje i dezinfekciju uskladenih s EN ISO 15883-1 i -2 za automatizirano čišćenje/dezinfekciju. Prepokuća se da se mehaničkoj ponovnoj obradi, ako je moguće, da prednost u odnosu na ručne metode ponovne obrade.</p>
Ograničenja na ponovna obrada:	<p>instrumenti su dostavljeno nesterilna i morati biti očišćena i sterilizirana prije svaki koristiti. Početno čišćenje treba izvesti pomoću ultrazvučnog čistača kako bi se uklonio sav konzervans s uredaja. Preporučeni parametri su 3 min, 40°C, 35 kHz. Opsežna koristi ili ponovljeno ponovna obrada može imaju značajan utjecaj na the instrumenti. Proizvod životni vijek je odlučan po ispisuje od nositi i štete zbog do korištenje. Nemojte koristiti oštećene ili korodirane instrumente.</p> <p>Koristiti od teško voda trebao bi biti izbjegavati. Omekšao dodirnite voda može biti koristi se za početno ispiranje. Pročišćena voda trebao bi biti koristi se za konačni ispiranje do eliminirati kamenac naslage na uredaji. Jedan ili više od the slijedeći procesima svibanj biti koristi se do pročistiti voda; ultra-filter (UF), reverzna osmoza (RO), deionizirani (DI), ili ekvivalent.</p>
UPUTE	
Točka od koristiti:	Prethodno čišćenje uredaja treba provesti odmah nakon tretmana, vodeći računa o osobnoj zaštiti. Cilj je sprječiti sušenje organskih materijala i kemijskih ostataka u lumenu ili na vanjskim dijelovima instrumenata te sprječiti kontaminaciju okolnog područja . <ol style="list-style-type: none"> 1. Ukloniti višak tlo, tijelo tekućine i tkivo s jednokratnu upotrebu tkanina/papir brisanje. 2. Potopiti instrument u the voda (temperatura ispod 40°C) odmah nakon koristiti. 3. učiniti ne koristiti učvršćujući se deterdženti ili voda s temperaturna prekoračenje 40°C jer oni može dovesti do ljepljenje od the tlo i utjecaj unaprijediti korake od ponovna obrada.
Zadržavanje i prijevoz:	To je preporučeno da uredaja su ponovno obrađeno kao uskoro kao to je razumno praktični slijedeći koristiti. Do izbjegavati bilo koji oštećenje uredaja trebao bi biti sigurno pohranjeno i prevezut u the mjesto od unaprijediti ponovna obrada u zatvorenom spremniku (npr. kadi s poklopcom) kako bi se izbjegla kontaminacija okolnog područja. Maksimalno vrijeme između prethodnog čišćenja instrumenta i daljnjih koraka čišćenja ne smje biti duže od 1 sata. Transportirajte instrumente u prostoriju za obradu i stavite ih u posudu s otopinom za čišćenje.
Priprema za čišćenje:	Uredaj se NE smije rastavljati radi čišćenja ili sterilizacije. Sve čišćenje agenti trebao bi biti pripremljeni na the korištenje-ratzrijedivanje i temperatura preporučeno po the proizvođač. Omekšao dodirnite voda može biti koristi se do pripremiti čišćenje agenti. Koristiti od preporučenih temperature je važno za optimalan performanse od čišćenje agenti. BILJEŠKA: sveže čišćenje rješenja trebao bi biti pripremljeni kada postojeći rješenja postati grubo kontaminirano (kravo i/ili zamučen).
Čišćenje/ Dezinfekcija: Priručnik	<p>Oprema: pH neutralni ili alkali proteolitiki enzimski deterdžent, Steris 1B3B3B četka s mekim vlaknima ili slično, pištolj za čišćenje pod pritiskom ili štrcaljka za veliki volumen, ultrazvučna vodena kupelj .</p> <p>Validirani postupak prethodnog čišćenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Potopite uredaj u otopinu za pranje/dezinfekciju na 5 minuta. (4% Sekusept Activ, 30-35°C korišteno je za validaciju) 2. Koristeći četku s mekim vlaknima i držeći uredaj unutar otopine za namakanje, nanesite otopinu za pranje/dezinfekciju na sve površine osiguravajući da su celjusti očišćene i otvorenim i u zatvorenom položaju. Provjerite jesu li sva vidljiva onečišćenja uklonjena. Isperite unutrašnjost osovine otopinom. 3. Isperihte instrument vodom iz slavine (<40 °C) dok aktivirate uredaj sve dok ne nestane tragova krv ili prljavštine na uredaju ili u mlazu ispiranja, ali najmanje 3 minute. 4. Upotrijebite pištolj pod pritiskom za čišćenje ili štrcaljku velikog volumena za agresivno ispiranje unutrašnjosti okna vodom iz slavine (ispod 40 °C) sve dok vidljiva prljavština ne napusti okno, ali najmanje 1 minutu. <p>Validirani postupak ručnog čišćenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Stavite uredaj u ultrazvučnu vodenu kupelj napunjenu otopinom za pranje/dezinfekciju i sonicirate 3 minute, 40±1°C, 35 kHz (2% Sekusept Activ korišten je za validaciju). 2. Izvadite instrument iz ultrazvučne vodene kupelji. 3. Koristeći četku s mekim čekinjama, ribajte instrument pod tekućom vodom iz slavine ispod 40°C najmanje 1 minutu ili dok se ne uklone svi vidljivi ostaci. 4. Upotrijebite pištolj pod pritiskom za čišćenje ili štrcaljku velikog volumena za agresivno ispiranje unutrašnjosti okna vodom iz slavine (ispod 40 °C) sve dok vidljiva prljavština ne napusti okno, ali najmanje 1 minutu. 5. Isperihte uredaj pod čistom tekućom vodom, uključujući kanal za ispiranje, dok aktivirate uredaj. Za ovaj korak treba koristiti UF, RO ili DI vodu. 6. Uklonite višak vlage s uredaja čistom, upijajućom maramicom koja ne ostavlja tragove. 7. Osušite uredaj komprimiranim medicinskim zrakom uključujući kanal za ispiranje. <p>NAPOMENA: Treba zapamiti da svaki postupak čišćenja i dezinfekcije treba biti validiran. Vizualno provjerite čistoću kako biste bili sigurni da su svu ostaci uklonjeni. Ako nije vizualno čist, ponavljajte korake ponovne obrade dok uredaj ne postane vizualno čist.</p> <p>NAPOMENA: Preporuča se da se korištene četke za čišćenje moraju očistiti nakon svake uporabe (ako je moguće u ultrazvučnoj vodenoj kupelji) i potom dezinficirati. Nakon čišćenja, dezinfekcije i sterilizacije moraju se pohraniti na suho i zaštićeno od kontaminacije.</p>

Čišćenje/dezinfekcija: automatizirano	<p>Oprema - Uredaj za pranje/dezinfekciju, pH neutralni ili alkali proteolitički enzimski deterđent, Steris 1B33B3 četka s mekim čekinjama ili slično, pištolj pod pritiskom za čišćenje ili štrcaljka velikog volumena, ultrazvučna vodena kupelj.</p> <p>Endoskopski instrumenti imaju kanale, pukotine i fine spojeve. Osušenu prljavštinu vrlo je teško ukloniti s takvih područja automatiziranim čišćenjem. Kako bi se postiglo učinkovito čišćenje, prije automatizirane ponovne obrade potrebno je ukloniti masivne nečistoće, stoga Grena doo preporučuje ručno predčišćenje. Osobito pazite da prethodno očistite osovinu prije čišćenja u periliči/dezinfekciji.</p> <p>Validirani postupak prethodnog čišćenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> Potpote uredaj u otopinu za pranje/dezinfekciju na 5 minuta. (4% Sekusept Activ, 30-35°C korišteno je za validaciju) Koristeći četku s mekim vlaknima i držeći uredaj unutar otopine za namakanje, nanesite otopinu za pranje/dezinfekciju na sve površine osiguravajući da su čeljusti očišćene i otvorenom i u zatvorenom položaju. Provjerite jesu li sva vidljiva onečišćenja uklonjena. Isperite unutrašnjost osovine otopinom. Isperite instrument vodom iz slavine (<40 °C), pokrećući uredaj sve dok na uredaju ili u mlazu ispiranja ne bude tragova krvi ili prljavštine, ali najmanje 3 minute. Upotrijebite štrcaljku velikog volumena (ili pištolj pod pritiskom) za agresivno ispiranje unutrašnjosti osovine vodom iz slavine (<40 °C) kroz otvor za ispiranje na proksimalnom kraju osovine sve dok vidljiva prljavština ne napusti osovinu, ali najmanje 1 minutu. <p>Validirani automatski postupak čišćenja:</p> <p>Grena doo preporuča korištenje uredaja za čišćenje/dezinfekciju uskladenog s EN ISO 15883-1 i -2 u kombinaciji s odgovarajućim nosačem tereta. Slijedite upute za uporabu proizvođača uredaja za pranje/dezinfekciju.</p> <p>Stavite instrumente u periliču/dezinfekciju prema uputama proizvođača. Spojite kanale za ispiranje (ako postoji) instrumenata na uredaj za pranje/dezinfekciju tako da se ispere. Sljedeći procesni parametri prikladni su za ponovnu obradu instrumenata:</p> <ol style="list-style-type: none"> Hladno pretpranje, voda <40°C, 1 min. Pranje, vruća voda, 10 minuta, koncentracija deterđenta i temperatura prema prepucu proizvođača (proces validiran s 0,7% Thermosept® RKF, 55 °C). Neutralizacija, koncentracija sredstva za neutralizaciju i vrijeme prema prepucu proizvođača (postupak validiran s 0,15% Thermosept® NKZ, >30°C, 2 min). Ispiranje, hladna voda ispod 40°C, 1 min. Toplinska dezinfekcija >2,5 min, >93°C s UF, RO ili DI vodom, koncentracija aditiva prema prepucu proizvođača (postupak validiran bez ikakvih aditiva). Sušenje 110°C, 6 min. <p>NAPOMENA: Treba zapamtiti da svaki postupak čišćenja i dezinfekcije treba biti validiran.</p> <p>NAPOMENA: Potvrđeni parametri odgovaraju procesu s vrijednošću A0 > 3000 s. Grena Ltd. preporučuje korištenje samo procesa s A0 vrijednošću > 3000 s.</p> <p>NAPOMENA: Nikada ne ostavljajte instrumente mokre nakon ponovne obrade. To može dovesti do korozije i rasta mikroba. Ako uredaji nisu potpuno suhi nakon dovršetka strojne obrade, ručno osušite aplikatore (vidi odjeljak o sušenju) i pohranite prema uputama.</p>										
Sušenje:	Osušite svu preostalu vlagu čistom, upijajućom tkaninom koja ne ostavlja tragove. Upotrijebite komprimirani medicinski zrak ili štrcaljku velikog volumena kako biste ispuhali kanal za ispiranje i zglobovali čeljusti sve dok vlagu više ne izlazi.										
Održavanje:	Šarke i drugo kreće se dijelovo trebalo bi biti podmazani s a voda topljiv proizvod namijenjeni za kirurški instrumenti da morati biti sterilizirana. Proizvođačeva isteka roka trajanja datumi trebalo bi biti pridržavao se do za oba zaliha i korištenje-razrjeđivanje koncentracije.										
Pregled i ispitivanje rada:	Pregledati the uredaj za funkcionalnost – u spis od bilo koji tehničkog oštećenje instrument morati biti odbijena. Provjeriti the akciju od kreće se dijelovi (npr. čeljusti, šarke, konektori, itd.) do osigurati gлатка operacija u cijelosti the namijenjeni domet od prijedlog. Provjeriti čeljusti za pretjerano igriti. Vizualno pregledati za oštećenje i nosti. Platiti Pažnju do pravilan čeljusti poravnanje. Provjeriti the vratilo za iskrivljenje. Pažljivo pregledati svaki uredaj do osigurati da sve vidljivo kontaminacija ima bio uklonjeni. Ako kontaminacija je primjetio, ponoviti the čišćenje / proces dezinfekcije. Odbaciti oštećena instrumenti.										
Pakiranje:	pojedinačno: A standard komercijalno dostupno, medicinski stupanj pare sterilizacija vrećice ili omotati svibanj biti koristi se. Osigurati da the pakirati je velika dovoljno do sadržavati the uredaj bez naglašavajući pečati. Nemojte koristiti pakiranje koje je preveliko da sprječi klizanje instrumenata u pakiranju. U postavljanju: instrumenti svibanj biti nabijen u opće namjene sterilizacije pladnjevi. Pladnjevi i slučajeva s poklopici svibanj biti umotan u standard medicinski razred, pare sterilizacija omotati. Osigurati da čeljusti su zaštićeni. The ukupno težina od a umotan instrument poslužavnik ili spis trebalo bi ne premašiti 11,4 kg/25 lbs za the sigurnost od the osoblike rukovanje instrument setovi; instrument slučajeva prekoračenje 11,4 kg/25 lbs trebalo bi biti Split u odvojiti pladnjevi za sterilizacija. Sve uredaja morati biti uređeno do osigurati pare prodiranje do sve instrument površine. instrumenti trebalo bi biti naslagane ili postavljeni u zatvoriti kontakt. The korisnik morati osigurati da the instrument spis je ne bakši ili the sadržaj pomaknut jednom the uredaja su uređeno u the spis. Silikon stručja mogu biti koristi se do zadržati uredaja u mjestu. Uredaji za validaciju procesa sterilizacije pakirani su u vrećice sukladno EN ISO 11607.										
Sterilizacija:	Oprema: Grena doo preporuča korištenje sterilizatora u skladu s EN ISO 17665 ili EN 285. Sterilizacija se mora provoditi u ambalaži prikladno za postupak sterilizacije. Ambalaža mora biti u skladu s EN ISO 11607 (npr. papir / laminatna folija). Sterilizacija vlažnom toplinom/parom poželjna je i preporučena metoda za Grena uredaje. Bolnica je odgovorna za interne postupke za inspekciju i pakiranje instrumenata nakon što su temeljito očišćeni na način koji će osigurati prodor pare i odgovarajuće sušenje. Bolnica također treba preporučiti odredbe za zaštitu oštirih ili potencijalno opasnih područja instrumenata. Treba se izričito pridržavati uputa proizvođača sterilizatora za rad i konfiguraciju punjenja. Prilikom sterilizacije više setova instrumenata u jednom ciklusu sterilizacije, pazite da se ne prekorači maksimalno opterećenje proizvođača. Setovi instrumenata trebaju biti pravilno pripremljeni i pakirani u ladicu i/ili kutije koje će omogućiti pari da prodre i ostvari izravan kontakt sa svim površinama. OPREZ: Ne smije se koristiti sterilizacija plazma plinom. PAŽNJA: Nikada ne sterilizirajte neočišćene instrumente! Uspjeh sterilizacije ovisi o prethodnom statusu čišćenja! Minimalni validirani parametri sterilizacije parom potrebiti za postizanje razine jamstva sterilnosti (SAL) od 10^{-6} su sljedeći:										
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Vrsta ciklusa</th> <th>Temperatura [°C]</th> <th>Vrijeme izlaganja [min]</th> <th>Tlok [bar]</th> <th>Vrijeme sušenja [min]</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Frakcijski predvakuum 10 kPa</td> <td>134</td> <td>3</td> <td>>3</td> <td>15</td> </tr> </tbody> </table> <p>NAPOMENA : Treba imati na umu da svaki postupak sterilizacije treba provjeriti prije uporabe. Provjeru prikladnosti gore navedenih parametara za proces frakcijskog vakuma provedla je Grena u skladu sa zahtjevima EN ISO 17665-1. Korisnik je odgovoran za provjeru ispravnog rada sterilizatora.</p>	Vrsta ciklusa	Temperatura [°C]	Vrijeme izlaganja [min]	Tlok [bar]	Vrijeme sušenja [min]	Frakcijski predvakuum 10 kPa	134	3	>3	15
Vrsta ciklusa	Temperatura [°C]	Vrijeme izlaganja [min]	Tlok [bar]	Vrijeme sušenja [min]							
Frakcijski predvakuum 10 kPa	134	3	>3	15							
Skladištenje:	sterilno, upakirano instrumenti trebalo bi biti pohranjeno u a određen, ograničeno pristup područje da je dobro ventiliran i pruža zaštitu iz prah, insekti, štetočina, i temperaturna/vlažnost krajnosti.										
Dodatne informacije:	The gore navedene upute preporučio je proizvođač medicinskog uredaja kao SPOSOBNE pripremiti medicinski uredaj za ponovnu uporabu. Perađivač ostaje odgovoran osigurati da obrada kakva se stvarno izvodi korištenjem opreme, materijala i osoblja u pogonu za obradu postigne željeni rezultat. To zahtjeva provjeru valjanosti i rutinsko praćenje procesa. Isto tako, svako odstupanje procesora od danih preporuka trebalo bi biti ispravno procijenjeno u pogledu učinkovitosti i mogućih štetnih posljedica. Korisnici tada moraju uspostaviti odgovarajući protokol čišćenja za medicinske uredaje za višekratnu upotrebu koji se koriste na njihovim mjestima, koristeći preporuke proizvođača uredaja i proizvođača sredstva za čišćenje. Zbog mnogih varijabilnih uključenih u sterilizaciju/dekontaminaciju, svaka medicinska ustanova treba kalibrirati i verificirati proces sterilizacije/dekontaminacije (npr. temperature, vrijeme) koji se koristi s njihovom opremom. Odgovornost je Medicinske ustanove osigurati da se ponovna obrada izvodi uz korištenje odgovarajuće opreme i materijala, te da je osoblje u ustanovi za ponovnu obradu odgovarajuće obučeno kako bi se postigao željeni rezultat.										
Obavijest za korisnika i/ili pacijenta:	Ako se dogodi bilo kakav ozbiljan incident u vezi s uredajem, potrebno ga je prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj je korisnik i/ili pacijent boravio.										
Kontakt proizvođač:	Vidjeti the naslov od upute za koristiti.										



Oprez



Čuvati na suhom



Konzultirajte elektronički upute za uporabu



Proizvođač



Ovlašten predstavnik u europski Zajednica



Kataloški broj



Šifra serije



Količina u pakiranju



Medicinski uredaj

*Tiskane kopije uputa za uporabu koje se isporučuju uz Grena proizvode uvijek su na engleskom jeziku.
Ako vam je potrebna tiskana kopija IFU na drugom jeziku, možete kontaktirati Grena Ltd.
na ifu@grena.co.uk ili + 44 115 9704 800.*

*Skenirajte donji QR kod s odgovarajućom aplikacijom.
Povezat će vas s web stranicom Grena Ltd. gdje možete odabrati eIFU na željenom jeziku.*

Na web stranicu možete ući izravno upisivanjem www.grena.co.uk/IFU u svoj preglednik.

*Provjerite je li papirnata verzija IFU-a koju posjedujete u posljednjoj reviziji prije upotrebe uređaja.
Uvijek koristite IFU u zadnjoj reviziji.*

