Click'aV® Ligating Clips Appliers Instruções de uso

Ref. nº:

Para cirurgia aberta:

0301-04M20, 0301-04M27, 0301-04M27A70, 0301-04ML20, 0301-04ML27, 0301-04ML27A70, 0301-04L20, 0301-04L27, 0301-04L27A70, 0301-0 0301-04XL27A70, 0301-04XXL20

Para endoscopia não destacável:

0301-04ME, 0301-04MEA20, 0301-04MEA45, 0301-04MEB, 0301-04MEB, 0301-04MLE, 0301-04MLEA20, 0301-04MLEA45, 0301-04MLEB, 0301-04MLEA20B, 0301-04LE, 0301-04LEA20, 0301-04LEA45, 0301-04LEB, 0301-04LEA20B, 0301-04XLE, 0301-04XLEA20, 0301-04XLEA45, 0301-04XLEB, 0301-04XLEA20B

Para endosconia destacável:

0301-04MMLEHS, 0301-04LXLEHS, 0301-04MMLEHSB, 0301-04LXLEHSB, 0301-04MEI, 0301-04MLEI, 0301-04LEI, 0301-04XLEI, 0301-04MEA20I, 0301-04MLEA20I, 0301-04LEA20I, 0301-04XLEA20I, 0301-04MEA45I, 0301-04MLEA45I, 0301-04LEB, 0301-04XLEB, 0301-04MEIB, 0301-04MLEB, 0301-04ML 0301-04MEA20IB, 0301-04MLEA20IB, 0301-04LEA20IB, 0301-04XLEA20IB, 0301-04MEA45IB, 0301-04MLEA45IB, 0301-04LEA45IB, 0301-04LEA5IB, 0301-04LEA5IB, 0301-04LEA5IB, 0301-04LEA5IB, 0301-04LEA5IB, 0301-04LEA5IB, 0



Grena Ltd, 1000 Great West Road, Brentford, Middlesex TW8 9HH, Reino Unido

Informações de contacto: Telefone/Fax: + 44 115 9704 800 EC REP

MDML INTL LTD. 10 McCurtain Hill Clonakilty, Co Cork, P85 K230, República da Irlanda

FU-045-BRA_21_A IFU-I45-POR_21_A

Registration Holder

Biocárdio Comércio e Representações LTDA Rua Newton Prado 33, 20930-445 Rio de Janeiro, Brazil

ANVISA Medical device registration number: 80015970035



Estas instruções de uso não podem ser utilizadas como um manual para as técnicas cirúrgicas utilizadas durante o trabalho com os Ligating Clips Appliers. Para adquirir conhecimentos adequados sobre a técnica cirúrgica é necessário contactar a nossa empresa ou distribuidor autorizado e familiarizar-se com as instruções técnicas apropriadas, literatura médica profissional e formação adequada sob supervisão de um cirurgião experiente em técnicas de cirurgia microinvasiva. Antes da uso, recomendamos a leitura exacta de todas as informações incluídas neste manual. A não observância destas informações pode ter consequências cirúrgicas graves, tais como lesões no doente, contaminação, infeção, infeção cruzada, incapacidade de ligação ou morte.

Indicações:

Os aplicadores de clips de ligação Grena Click'aV® são indicados para uso como dispositivos de entrega para clips de ligação de polímero Grena Click'aV® e Click'aV Plus™ durante procedimentos de cirurgia laparoscópica, toracoscópica e aberta. É necessária a conformidade entre o tamanho do tecido ocluído e os clips. Grupo-alvo de pacientes - pacientes adultos e jovens, homens e mulheres.

Utilizadores previstos: o produto destina-se a ser utilizado exclusivamente por pessoal médico qualificado.

Contra-indicações:

NÃO utilizar para a laqueação de trompas como método contracetivo devido à falta de dados suficientes sobre a eficácia e segurança nestas condições. NÃO utilizar para a ligadura da artéria renal durante a nefrectomia laparoscópica com dador vivo.

NÃO utilizar para aplicar clips como marcador de tecido.

<u>Descrição do dispositivo:</u>
Os Ligating Clips Appliers são instrumentos cirúrgicos reutilizáveis. Estão disponíveis nas versões para cirurgia aberta e cirurgia endooscópica. Cada tamanho de clipe tem de ser aplicado com um aplicador de clipe correspondente e compatível. Os aplicadores endográficos de tamanho M e ML podem passar por uma cânula de trocarte de 5 mm, enquanto os tamanhos L e XL necessitam de uma cânula de trocarte de 10 mm. Os aplicadores endo não destacáveis estão equipados com um canal de lavagem e não precisam de ser desmontados para limpeza. A versão destacável necessita de ser desmontada para limpeza, desaparafusando a inserção do eixo no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio. O canal de lavagem da versão amovível ajuda a lavar os detritos do veio depois de a pastilha ser retirada. Os insertos de tamanho M e ML adaptam-se a punhos de 5 mm, enquanto os insertos L e XL adaptam-se a punhos de 10 mm.

Instruções de uso:

- Escolher o tamanho adequado do clip e o aplicador compatível. Se estiver a ser utilizado um aplicador endoscópico amovível, pegar no inserto compatível com o tamanho do clip, inseri-lo no eixo do punho e enroscá-lo no sentido dos ponteiros do relógio até que ocorra resistência.
- Verifique a compatibilidade de todos os dispositivos antes de os utilizar.
- Seguindo as regras de assepsia, retire o cartucho de clips da embalagem individual. Para evitar qualquer dano no dispositivo, coloque-o numa superfície esterilizada.
- Agarre o aplicador de cirurgia aberta à volta do parafuso (tal como se agarra um lápis). No caso dos aplicadores endocirúrgicos, agarre o aplicador à volta da haste. Este tipo de aperto assegura que as mandíbulas do dispositivo permanecem totalmente abertas, o que é essencial para o carregamento correto do clip.
- Alinhar os mordentes do aplicador vertical e lateralmente sobre um clip no cartucho e avançar os mordentes do produto na ranhura do cartucho de clipes, certificando-se de que estão perpendiculares à superfície do cartucho. Uma posição incorrecta das maxilas durante o carregamento pode levar a um assentamento incorreto do clip nas maxilas, o que pode resultar na incapacidade de fechar o clip com segurança, na sua fissuração, deformação ou queda do aplicador. Avançar os mordentes até se ouvir um estalido. Não utilizar força para empurrar o aplicador. O aplicador deve mover-se facilmente dentro e fora da ranhura. A uso de força excessiva para empurrar o aplicador pode partir o clip.
- Retirar o aplicador do cartucho. Poderá ser necessário segurar o cartucho para permitir a remoção do clip. Certifique-se de que o clip está bem fixo nos mordentes. As saliências do clip devem assentar nos entalhes dos mordentes do aplicador. O assentamento incorreto do clip nos mordentes pode resultar na incapacidade de fechar o clip com segurança, na sua fissuração, deformação ou queda do aplicador. Esqueletizar suficientemente a estrutura a ligar para permitir que o mecanismo de bloqueio da pinça fique afastado do tecido, de modo a evitar a penetração do fecho através do tecido. A penetração do
- Esquantizar an individual a regular permitir que o riterativa de la principa inque anastado de tecado, de mode a evitar a perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação de tecado. A perioritação de tecado e perioritação
- do aplicador até que as mandíbulas saiam da cânula. Este procedimento é necessário porque o diâmetro interno da cânula é, na maioria dos casos, inferior à dimensão externa das maxilas abertas do aplicador. Pode também ser necessário apertar as pegas do aplicador durante a retirada do aplicador da cânula. Se as pegas não forem suficientemente apertadas, as mandíbulas do aplicador podem raspar
- Durante a aplicação, rode a haste do aplicador de modo a que o dente único do clip desça e possa ser visto de cima e de lado de cada vez. Isto permite que o utilizador confirme visualmente o encapsulamento da estrutura a ser ligada e que o fecho do clip está livre do tecido. Para cirurgia aberta, recomenda-se também que um único dente esteja na posição para baixo.

 Posicionar o clipe à volta da estrutura que se pretende ligar, de forma a permitir uma visualização clara do mecanismo de bloqueio. Utilizar a força adequada para fechar completamente o clipe até este ficar
- bloqueado, certificando-se de que está corretamente colocado. Ao libertar a pressão nas pegas, as garras do aplicador abrem-se.
- Retirar o aplicador do local da cirurgia.

Companibilidade.		
Click'aV [®] e Click'aV Plus ^{TI} tamanho dos	Aplicadores de clips Click'aV® compatíveis	Tamanho da estrutura ligada em [mm]
М	0301-04M20, 0301-04M27, 0301-04M27A70, 0301-04ME, 0301-04MEA20, 0301-04MEA45, 0301-04MEA20B, 0301-04MEB, 0301-04MEHS, 0301-04MEHSB, 0301-04MEA, 0301-04MEA5B, 0301-04MEA5B	2 a 7
ML	0301-04ML20, 0301-04ML27, 0301-04ML27A70, 0301-04MLE, 0301-MLEA20, 0301-MLEA45, 0301-04MLEB, 0301-04MLEA20B, 0301-04MLEHS, 0301-04MLEHSB, 0301-04MLEA, 0301-04MLEA20I, 0301-04MLEA20I, 0301-04MLEB, 0301-04MLEA20IB, 0301-04MLEA45IB	3 a 10
L	0301-04L20, 0301-04L27, 0301-04L27A70, 0301-04LE, 0301-04LEA20, 0301-04LEA45, 0301-04LEB, 0301-04LEA20B, 0301-04LXLEHSB, 0301-04LXLEHSB, 0301-04LEA45IB, 0301-04LEA45IB	5 a 13
XL	0301-04XL20, 0301-04XL27, 0301-04XL27A70, 0301-04XLE, 0301-04XLEA20, 0301-04XLEA45, 0301-04XLEB, 0301-04XLEA20B, 0301-04XLEHS, 0301-04XLEHSB, 0301-04XLE, 0301-04XLEA20B, 0301-04XLEA45B, 0301-04XLEA20B, 0301-04XLEA2B, 0301-04XLEA2B, 0301-04XLEA2B, 0301-04XLEA2B, 0301-04XLEA2B, 0301-04XLEA2B, 0301-04XLEA2B, 0301-04XLEABB, 03	7 a 16
XXL	0301-04XXL20	10 a 22



Avisos e medidas de precaução:

- Inspecionar cuidadosamente o instrumento para detetar quaisquer sinais de danos após e antes de cada uso. Não utilize alicates danificados. A uso de um aplicador danificado pode resultar na localização incorrecta de um clip. Quando fechadas, as pontas dos mordentes devem estar diretamente alinhadas e não deslocadas. Verifique sempre o alinhamento das garras do aplicador antes de o utilizar. Se tal não for feito, podem ocorrer lesões no doente, uma vez que o clipe pode ficar gravemente deformado durante o fecho, impedindo-o de prender corretamente
- Todos os procedimentos cirúrgicos e minimamente invasivos só devem ser efectuados por pessoas com formação adequada e familiarizadas com essas técnicas. Consultar a literatura médica relativa a técnicas, complicações e riscos antes de efetuar qualquer procedimento cirúrgico.
- Os instrumentos cirúrgicos podem variar de fabricante para fabricante. Quando os instrumentos e acessórios cirúrgicos de diferentes fabricantes são utilizados em conjunto num procedimento, verifique a compatibilidade antes de iniciar o procedimento. Se tal não for feito, pode resultar na impossibilidade de efetuar a cirurgia.

 Os aplicadores Click'aV® são compatíveis apenas com os clipes Click'aV® e <u>não</u> são compatíveis com os clipes LigaV® ou Vclip® . Certifique-se sempre de que foi escolhido o tipo correto de aplicador Grena antes de iniciar o procedimento. Se isso não for feito, pode resultar na impossibilidade de realizar a cirurgia.
- Corrugião é totalmente responsável pela escolha do tamanho correto do clipe e do aplicador correspondente e deve determinar quantos clips são necessários para obter uma hemostase e segurança de fecho satisfatórias.
- 6. Não utilizar o clip carregado nas maxilas ou no aplicador como instrumento de dissecação, uma vez que o clip pode cair e as pontas do aplicador podem causar lesões nos tecidos.

- Se for efectuado um procedimento endoscópico, confirme sempre que o clipe permanece no aplicador após a inserção do aplicador e do clipe através de uma cânula.
- Não tente fechar as garras em qualquer estrutura de tecido sem um clipe corretamente colocado nas garras. O fecho de maxilas vazias num vaso ou numa estrutura anatómica pode resultar em lesões no doente.
- Não apertar o aplicador sobre outros instrumentos cirúrgicos, agrafos, clips, cálculos biliares ou outras estruturas duras, pois pode provocar a rutura do clip.

 Após a colocação de cada clipe, é necessário fechar totalmente o aplicador. Um aperto não completo pode resultar na deslocação do clipe e, consequentemente, numa ligação incorrecta.
- Certificar-se de que todos os clips foram colocados e bem fechados na estrutura ligada. Isto deve ser repetido após a uso de outros dispositivos cirúrgicos na área imediata da aplicação, de modo a não perder a deslocação acidental do clip.

 O clipe deve ser fechado para garantir a ligação correcta do vaso ou tecido. Inspecionar o local de ligação após a aplicação para garantir o fecho correto do clipe. Este procedimento deve ser repetido após a
- 12.
- O clipe deve ser rectatod para garantir a ligação correcta do vaso du textod. Inspectoriar o local de ligação apos a aplicação para garantir o lectro correct do clipe. Este procedimento deve ser repetido uso de outros dispositivos cirúrgicos na área i mediata da aplicação.

 Os clips de ligação Click'aV® e Click'aV PlusTM podem ser abertos com um removedor de clips especialmente concebido para o efeito. Recomenda-se vivamente que o removedor esteja prontamente disponível durante a cirurgia que envolva a uso dos clips de ligação Click'aV® e Click'aV PlusTM. O clipe aberto deve ser descartado e não deve ser reaplicado novamente, mesmo que não haja danos visíveis. O clipe aberto com o removedor pode desenvolver microfissuras e esse clipe pode partir-se ou deslizar para fora do vaso, provocando hemorragia.

 Quando trabalhar com o aplicador Click'aV®, siga cuidadosamente as instruções de uso dos clipes de ligação Click'aV® e Click'aV PlusTM.

 Se for necessário eliminar o produto, isso deve ser feito de acordo com todos os regulamentos locais aplicáveis, incluindo, sem limitação, os relativos à saúde e segurança humanas e ao ambiente. 13.
- 15.

Garantia dos grampos de ligação Aplicadores
Todos os aplicadores de clips de ligadura Grena Click'aV® estão cobertos por um ano de garantia. A Grena reparará gratuitamente qualquer aplicador, desde que seja utilizado para fins cirúrgicos normais com clips de ligação Grena para os quais foi concebido e não tenha sido reparado por pessoal não autorizado. Se ocorrer uma avaria no aplicador causada pela uso de clips que não sejam da Grena, a garantia não se

Instruções de reprocessamento: As secções seguintes descrevem a preparação após uso dos grampos de ligação Grena Click'aV® e Click'aV Plus .TM

Isto inclui o pré-tratamento no ponto de uso, a limpeza e desinfeção manual, o processamento da máquina, bem como a esterilização a vapor no processo de vácuo fraccionado.

ADVERTÊNCIAS

ATENÇÃO:

O canal de descarga é longo e estreito. Necessita de uma atenção especial durante a limpeza para remover toda a sujidade. Não utilizar detergentes solidificantes, uma vez que podem obstruir o lúmen do canal de lavagem.

ATENÇÃO:

O utilizador/transformador deve cumprir a legislação e os regulamentos locais nos países onde os requisitos de reprocessamento são mais rigorosos do que os descritos neste manual. Para além disso, devem ser observados os regulamentos de higiene hospitalar, bem como as recomendações das associações profissionais relevantes.

ATENÇÃO:

Os dispositivos usados devem ser cuidadosamente processados de acordo com estas instruções antes de serem utilizados

ATFNCÃO:

As Precauções Universais devem ser observadas por todo o pessoal do hospital que trabalha com dispositivos médicos contaminados ou potencialmente contaminados. Para evitar ferimentos, deve ter-se cuidado ao manusear dispositivos com pontas afiadas ou arestas cortantes

ATENÇÃO:

Durante todas as fases de reprocessamento, deve ser utilizado equipamento de proteção individual (EPI) quando se manuseia ou trabalha com materiais, dispositivos e equipamento contaminados ou potencialmente contaminados, para evitar a contaminação cruzada. O EPI inclui batas, máscaras, óculos de proteção ou protecções faciais, luvas e protecções para sapatos

Respeiltar as regras habiltuais para o manuseamento de objectos contaminados e as seguintes medidas de precaução: - Utilizar luvas de proteção ao tocar.

- Isolar o material contaminado utilizando uma embalagem e rotulagem adequadas.

ATFNCÃO:

Não colocar instrumentos pesados em cima de dispositivos delicados. Não devem ser utilizadas escovas metálicas ou esfregões durante os procedimentos de limpeza manual. Estes materiais danificam a superfície e o acabamento dos instrumentos. Devem ser utilizadas escovas de cerdas macias, escovas de nylon e escovas de limpeza de tubos.

ATENÇÃO:

Não permita que os dispositivos contaminados sequem antes do reprocessamento. Todos os passos de limpeza e esterilização subsequentes são facilitados se não permitir que sangue, fluidos corporais, resíduos de ossos e tecidos, solução salina ou desinfectantes sequem nos dispositivos utilizados.

Os dispositivos usados devem ser transportados para a central de abastecimento em contentores doseados ou cobertos para evitar riscos de contaminação desnecessários.

Após o fim do tratamento, todas as peças que entram em contacto com o paciente devem ser limpas e desinfectadas.

ATFNCÃO:

Utilizar apenas produtos de limpeza/desinfeção aprovados para o reprocessamento de dispositivos médicos. Respeitar as instruções do fabricante para os produtos de limpeza/desinfeção

A uso de soluções de limpeza ou desinfeção inadequadas, ou a aplicação de procedimentos de limpeza ou desinfeção inadequados, pode ter consequências negativas para os dispositivos:

- Danos ou corrosão
- Descoloração do produto
- Corrosão de peças metálicas
- Vida útil reduzida
- Expiração da garantia

ATENÇÃO:

A Grena Ltd. recomenda a uso exclusiva de máquinas de lavar e desinfetar conformes com a norma EN ISO 15883-1 e -2 para a limpeza/desinfeção automatizada. Recomendase que, se possível, seja dada preferência ao reprocessamento mecânico em relação aos métodos de reprocessamento manual

Limitações à reprocessação:

Os instrumentos são fornecidos não esterilizados e devem ser limpos e esterilizados antes de cada uso

No caso dos dispositivos endoscópicos, **a primeira lavagem** deve ser efectuada com um aparelho de limpeza ultrassónico para remover o conservante do dispositivo. Os parâmetros recomendados são 3 min, 40°C, 35 kHz. A uso extensiva ou o reprocessamento repetido podem ter um impacto significativo nos instrumentos. A vida útil do produto é determinada pelas impressões de desgaste e danos

devidos à uso. Não utilizar instrumentos danificados ou corroídos Deve ser evitada a uso de água dura. Pode ser utilizada água da torneira amaciada para o enxaguamento inicial. Deve ser utilizada água purificada para o enxaguamento final, de modo a eliminar os depósitos de calcário nos dispositivos. Pode ser utilizado um ou mais dos seguintes processos para purificar a água: ultrafiltro (UF), osmose inversa (RO),

desionizado (DI) ou equivalente.

INSTRUÇÕES

Ponto de uso:

Deve ser efectuada uma pré-limpeza dos dispositivos imediatamente após o tratamento, tendo em conta a proteção pessoal. O objetivo é impedir que a matéria orgânica e os resíduos guímicos seguem no lúmen ou nas partes exteriores dos instrumentos e evitar a contaminação da área circundante

- Remover o excesso de sujidade, fluidos corporais e tecidos com um pano descartável ou um toalhete de papel
- Submergir o instrumento na água (temperatura inferior a 40°C) imediatamente após a uso
- Não utilizar detergentes solidificantes ou água com temperatura superior a 40°C, pois podem provocar a aderência da terra e influenciar as etapas seguintes do

Contenção e transporte:

limpeza:

Recomenda-se que os dispositivos sejam reprocessados logo que seja razoavelmente prático após a sua uso.

Para evitar quaisquer danos, os dispositivos devem ser armazenados em segurança e transportados para o local de reprocessamento posterior num recipiente fechado (por exemplo, cuba com tampa) para evitar a contaminação da área circundante

O tempo máximo entre a pré-limpeza do instrumento e as fases seguintes de limpeza não deve exceder 1 hora. Transportar os instrumentos para a sala de processamento e colocá-los na bacia com solução de limpeza.

Preparação para a

A desmontagem é necessária apenas para os aplicadores endoscópicos amovíveis. Estes podem ser reconhecidos pelo HS como uma parte do número de referência impresso no punho. Para desmontar, agarrar a parte distal do eixo com dois dedos e rodar o botão rotativo no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio para desapertar a inserção. Retire o inserto do veio. Para montar, siga a sequência inversa. Não tente segurar o aplicador pelos mordentes para o procedimento de desmontagem/montagem, mas sim diretamente atrás deles na dobradiça, caso contrário, o alinhamento correto dos mordentes poderá ser afetado. O alinhamento correto dos mordentes é essencial para que os aplicadores de clips funcionem corretamente.

Todos os agentes de limpeza devem ser preparados com a diluição e a temperatura recomendadas pelo fabricante. Pode ser utilizada água da torneira amaciada para preparar os agentes de limpeza. A uso das temperaturas recomendadas é importante para um desempenho ótimo dos agentes de limpeza.

NOTA: Devem ser preparadas soluções de limpeza novas quando as soluções existentes ficarem muito contaminadas (com sangue e/ou turvas).

Limpeza/desinfeção: Manual

Equipamento: detergente enzimático proteolítico de pH neutro ou alcalino, escova macia, pistola de pressão de limpeza ou seringa de grande volume, máquina de lavar por ultra-

- Mergulhar o instrumento na solução de lavagem/desinfeção e seguir as instruções do fabricante do desinfetante. (Para a validação, foi utilizado Secusept Plus a 4%, 15 min,
- Utilizando uma escova e mantendo o dispositivo dentro da solução de imersão, aplique a solução de lavagem/desinfeção em todas as superfícies, assegurando que os maxilares são limpos nas posições aberta e fechada. Certifique-se de que toda a contaminação visível foi removida. Lavar o interior do veio com a solução
- Enxaguar com água da tornéira (abaixo de 40°C), accionando o dispositivo até não haver qualquer sinal de sangue ou sujidade no dispositivo ou na corrente de enxaguamento, mas durante pelo menos 3 minutos. 3.
- Utilizar uma pistola de pressão de limpeza ou uma seringa de grande volume para lavar agressivamente o interior do veio com água da torneira (abaixo de 40°C). Isto deve ser feito através do orifício de lavagem no lado proximal do veio até que não haja sujidade visível no veio.
- Secar um canal de lavagem com ar medicinal comprimido.
- Colocar o dispositivo na máquina de lavar ultra-sons com uma solução de lavagem/desinfeção durante 3 minutos, 40°C, 35 kHz. O processo foi validado com 2% de Sekusept Aktiv
- Enxaguar com água corrente limpa, incluindo o canal de lavagem, enquanto se acciona o dispositivo. Para este passo, deve ser utilizada água UF, RO ou DI. Remova o excesso de humidade do dispositivo com um toalhete limpo, absorvente e que não solte pêlos. Secar o dispositivo com ar medicinal comprimido, incluindo o canal de lavagem.

NOTA: Não se deve esquecer que qualquer processo de limpeza e desinfeção deve ser validado.

Verifique visualmente a limpeza para se certificar de que todos os resíduos foram removidos. Se não estiver visualmente limpo, repita os passos de reprocessamento até o dispositivo estar visualmente limpo.

Limpeza/desinfeção: Automatizada

Equipamento - Máquina de lavar/desinfetar, detergente enzimático proteolítico de pH neutro ou alcalino, escova macia, máquina de lavar por ultra-sons.

Os instrumentos endoscópicos têm canais, fendas e juntas finas. A sujidade seca é muito difícil de remover destas áreas através da limpeza automática. Para conseguir uma limpeza eficaz, é necessário remover as impurezas macicas antes do reprocessamento automático, pelo que a Grena Ltd. recomenda a pré-limpeza manual. Em particular, certifique-se de que limpa previamente o veio antes de o limpar na máquina de lavar/desinfetar

Procedimento de pré-limpeza validado:

- 1. Remover o excesso de suiidade com uma escova macia
- 2. Mergulhe o instrumento núma solução de lavagem/desinfeção 15 min, 30°C 35°C (foi utilizado Secusept Plus a 4% para validação). Tenha o cuidado de encher o canal de lavagem com a solução.
- 3. Colocar o disposítivo num aparelho de limpeza ultrassónico cheio de uma solução de lavagem/desinfeção 3 min, 40°C, 35 kHz (foi utilizado Sekusept Plus a 4% para validação).

Procedimento de limpeza automática validado:

A Grena Ltd. recomenda a uso de um dispositivo de limpeza/desinfeção em conformidade com as normas EN ISO 15883-1 e -2 em combinação com um suporte de carga adequado. Siga as instruções de uso do fabricante da máquina de lavar/desinfetar

Colocar os instrumentos na máquina de lavar/desinfetar de acordo com as instruções do fabricante. Ligar os canais de lavagem (se equipados) dos instrumentos à máquina de lavar/desinfetar para que seiam enxaguados.

Os seguintes parâmetros de processo são adequados para o reprocessamento dos instrumentos: 1. Pré-lavagem a frio, água <40 °C, 1 min.

- 2. Lavagem, água quente, 10 minutos, concentração de detergente e temperatura de acordo com as recomendações do fabricante (processo validado com 0,7% Thermosept® RKF, 55 °C).
- 3. Neutralização, concentração do agente neutralizante e tempo de acordo com as recomendações do fabricante (processo validado com 0,15% Thermosept® NKZ, 40°C, 2 min).
- 4. Enxaguamento, água fria abaixo de 40 °C, 2 min
- . Desinfeção térmica 90°C, 8 min, concentração de aditivo de acordo com a recomendação do fabricante (processo validado sem qualquer aditivo).
- 6. Secagem 110°C, 6 min.

NOTA: Não se deve esquecer que qualquer processo de limpeza e desinfeção deve ser validado.

NOTA: Os parâmetros validados correspondem a um processo com um valor A0 de > 3000s. A Grena Ltd. recomenda a uso exclusiva de processos com um valor A0 > 3000s.

NOTA: Nunca deixe os instrumentos molhados após o reprocessamento. Isto pode levar à corrosão e ao crescimento microbiano. Se os dispositivos não estiverem completamente secos após a conclusão do processamento na máquina, seque os aplicadores manualmente (consulte a secção de secagem) e guarde-os conforme indicado.

Secagem:

Seque a humidade restante com um pano limpo, absorvente e que não solte pêlos. Utilize ar medicinal comprimido ou uma seringa de grande volume para soprar o canal de lavagem e a dobradiça dos maxilares até que não haja mais fugas de humidade

Manutenção:

As dobradiças e outras peças móveis devem ser lubrificadas com um produto solúvel em água destinado a instrumentos cirúrgicos que têm de ser esterilizados. As datas de validade do fabricante devem ser respeitadas, tanto para as concentrações de stock como para as concentrações de diluição de uso dos agentes de limpeza/desinfeção.

Inspeção e testes de funcionamento:

Inspecionar o dispositivo quanto à sua funcionalidade - em caso de deficiência técnica, o instrumento deve ser releitado.

Verifique a ação das peças móveis (por exemplo, maxilas, dobradiças, conectores, etc.) para garantir um funcionamento suave em toda a gama de movimentos pretendida. Verificar se os mordentes têm folga excessiva. Inspecionar visualmente a existência de danos e desgaste. Preste atenção ao alinhamento correto dos mordentes

Verificar se o veio está deformado. Inspeccione cuidadosamente cada dispositivo para garantir que toda a contaminação visível foi removida. Se for detectada contaminação, repita o processo de limpeza/desinfeção. Eliminar os instrumentos danificados.

Durante a montagem/desmontagem do produto, verificar se as roscas dos alicates amovíveis apresentam danos e resistência. Se houver vestígios de danos ou resistência, o aparelho deve ser retirado de serviço

Embalagem:

Individualmente: Podem ser utilizadas bolsas ou invólucros de esterilização a vapor de qualidade médica, disponíveis no mercado. Certifique-se de que a embalagem é suficientemente grande para conter o dispositivo sem forçar os selos. Não utilize embalagens demasiado grandes para evitar que os instrumentos deslizem dentro da embalagem.

Em conjuntos: Os instrumentos podem ser colocados em tabuleiros de esterilização de uso geral. Os tabuleiros e caixas com tampas podem ser embrulhados em película de esterilização a vapor de qualidade médica normal. Certifique-se de que as mandíbulas estão protegidas.

O peso total de um tabuleiro ou caixa de instrumentos embalados não deve exceder 11,4 kg/25 lbs para segurança do pessoal que manuseia os conjuntos de instrumentos; as caixas de instrumentos que excedam 11,4 kg/25 lbs devem ser divididas em tabuleiros separados para esterilização. Todos os dispositivos devem ser dispostos de modo a assegurar a penetração do vapor em todas as superfícies dos instrumentos. Os instrumentos não devem ser empilhados ou colocados em contacto próximo. O utilizador deve certificar-se de que a mala de instrumentos não é inclinada ou que o conteúdo não é deslocado depois de os dispositivos estarem arrumados na mala. Podem ser utilizados tapetes de silicone para manter os dispositivos no lugar.

Os dispositivos para validação do processo de esterilização foram embalados em bolsas em conformidade com a norma EN ISO 11607-1

Esterilização

Equipamento: A Grena Ltd. recomenda a uso de um esterilizador em conformidade com a norma EN ISO 17665 ou EN 285. A esterilização deve ser efectuada em embalagens

Equipamento. A Grena Ltd. recomenda a uso de um esterilización em conformidade com a norma EN ISO 17665 ou EN 265. A esterilização deve sel efectuada em embalagems adequadas ao processos de esterilização. A embalagem deve estar em conformidade com a norma EN ISO 11607 (por exemplo, papel / película laminada).

A esterilização por calor húmido/vapor é o método preferido e recomendado para os dispositivos Grena.

O hospital é responsável pelos procedimentos internos de inspeção e acondicionamento dos instrumentos depois de estes terem sido cuidadosamente limpos, de forma a garantir a penetração do vapor e uma secagem adequada. O hospital deve também recomendar disposições para a proteção de quaisquer áreas afiadas ou potencialmente

perigosas dos instrumentos.

As instruções do fabricante do esterilizador relativas às operações e à configuração da carga devem ser seguidas explicitamente. Quando esterilizar vários conjuntos de instrumentos num ciclo de esterilização, certifique-se de que a carga máxima indicada pelo fabricante não é excedida.

Os conjuntos de instrumentos devem ser devidamente preparados e embalados em tabuleiros e/ou caixas que permitam que o vapor penetre e entre em contacto direto com

todas as superfícies.

Recomenda-se a esterilização dos aplicadores amovíveis no estado desmontado para evitar a possibilidade de encravamento do inserto, caso este tenha sido montado demasiado apertado com a pega

CUIDADO: A esterilização por gás plasma não deve ser utilizada

ATENÇÃO: Nunca esterilizar instrumentos que não tenham sido limpos! O sucesso de uma esterilização depende do estado de limpeza anterior!

Os parametros minimos validados de es	sterilização a vapor necess	arios para atingir um nivei de i	garantia de esterilidade ((SAL) de 10° sao os seguint	es
Tipo de ciclo	Temperatura [°C]	Tempo de exposição [min]	Pressão [bar]	Tempo de secagem [min]	
Pré-vácuo fraccionado 10 kPa	134	3	>3	15	i

Armazenamento:

Os instrumentos esterilizados e embalados devem ser armazenados numa área designada, de acesso limitado, bem ventilada e protegida contra poeiras, insectos, parasitas e temperaturas/humidade extremas.

Informações adicionais:

As instruções fornecidas acima foram recomendadas pelo fabricante do dispositivo médico como sendo CAPAZ de preparar um dispositivo médico para reuso. Continua a ser da responsabilidade do processador garantir que o processamento, tal como efetivamente realizado, utilizando equipamento, materiais e pessoal nas instalações de processamento, atinja o resultado desejado. Isto exige a validação e o controlo de rotina do processo. Da mesma forma, qualquer desvio do processador em relação às recomendações fornecidas deve ser devidamente avaliado quanto à eficácia e às potenciais consequências adversas. Os utilizadores devem então estabelecer um protocolo de limpeza adequado para os dispositivos médicos reutilizáveis utilizados nas suas instalações, utilizando as recomendações do fabricante do dispositivo e do fabricante do produto de

limpeza.

Devido às muitas variáveis envolvidas na esterilização/descontaminação, cada instalação médica deve calibrar e verificar o processo de esterilização/descontaminação (por exemplo, temperaturas, tempos) utilizado com o seu equipamento. É da responsabilidade do estabelecimento de saúde garantir que o reprocessamento é efectuado utilizando o equipamento e os materiais adequados e que o pessoal do

estabelecimento de reprocessamento recebeu formação adequada para alcançar o resultado pretendido.

Um aviso ao utilizador e/ou doente:	Se tiver ocorrido algum incidente grave relacionado com o dispositivo, este deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou o doente está estabelecido.
Contacto do fabricante:	Ver o cabeçalho das instruções de uso.



Atenção, consulte o acompanhante documentos



Conservar em



Consulta eletrônica instruções de uso



Fabricante



Esterilizado usando óxido de etileno



Catálogo de



Código de lote



Quantidade no pacote



As cópias físicas das instruções de uso fornecidas com os produtos da Grena estão sempre em língua portuguesa. Se você precisar de uma cópia física do IFU em outro idioma, pode entrar em contato com a Grena Ltd. pelo e-mail **ifu@grena.co.uk ou pelo telefone + 44 115 9704 800**.

Por favor, escaneie o código QR abaixo com o aplicativo apropriado. Isso conectará você ao site da Grena Ltd., onde você pode escolher o elFU no idioma de sua preferência.

Você pode acessar o site diretamente digitando www.grena.co.uk/IFU no seu navegador.

Certifique-se de que a versão em papel do IFU em sua posse esteja na última revisão antes do uso do dispositivo. Sempre use o IFU na última revisão.

