



OMNIFinger™ rotirajoči Vclip® aplikator in OMNIFinger rotirajoči LigaV® klip aplikator
Navodila za uporabo

Ref. št.: 0301-07MEMMON, 0301-07MLEMON, 0301-07MEMMON, 0301-07MLEMONB,
0301-02MEMON, 0301-02MELMON, 0301-02LEOMN, 0301-02MELMONB, 0301-02MELMONB, 0301-02LEOMNB

 <p>Grena Ltd, 1000 Great West Road, Brentford, Middlesex TW8 9HH, Združeno kraljestvo</p>	<p>Kontaktni podatki: Telefon / telefaks: + 44 115 9704 800</p>	<table border="1"> <tr> <td>EC</td> <td>REP</td> </tr> </table> <p>MDML International Unit 7, Argus House Greenmount Office Park, Harold's Cross Road Dublin 6W, DUBLIN, D6W PP38 Republika Irska</p>	EC	REP		<p align="center">SLV IFU-MONT-SLV_06</p>
EC	REP					



Pomembno:

Navodila, ki so navedena tukaj, niso namenjena kot celovit priročnik za kirurške tehnike, povezane z uporabo omnifinger artikulirajočih endoskopskih titanovih sponk za nanos. Pridobitev znanja kirurških tehnik zahteva neposredno sodelovanje z našim podjetjem ali pooblaščenim distributerjem za dostop do podrobnih tehničnih navodil, pregled strokovne medicinske literature in popolno potrebno usposabljanje pod mentorstvom kirurga, usposobljenega za minimalno invazivne postopke. Pred uporabo naprave toplo priporočamo temeljit pregled vseh informacij, ki jih vsebuje ta priročnik. Neupoštevanje teh smernic lahko privede do hudih operativnih izidov, vključno s poškodbami bolnika, kontaminacijo, okužbo, navzkrižno okužbo ali smrtjo.

Indikacije:

Grena OMNIFinger™ Articulating Vclip® in OMNIFinger™ Articulating LigaV® Ligating Clip Appliers sta indicirana za uporabo kot dostavni napravi za Grena Vclip® in LigaV® titanium ligging sponke med laparoskopskimi in torakoskopskimi kirurškimi posegi. Bistveno je zagotoviti ustrezno združljivost med velikostjo okludiranega tkiva in izbranimi posnetki, da bi dosegli optimalno učinkovitost in varnost. Ciljna skupina bolnikov - odrasli in mladostniki vseh spolov.

Predvideni uporabniki: Izdelek je namenjen izključno za uporabo s strani usposobljenih zdravstvenih delavcev.

Kontraindikacije:

NE uporabljajte za ligacijo cev kot kontracepcijsko metodo zaradi pomanjkanja zadostnih podatkov o učinkovitosti in varnosti pri teh aplikacijah.

NE uporabljajte na konstrukcijah, kjer uporaba kovinskih sponk ni primerna.

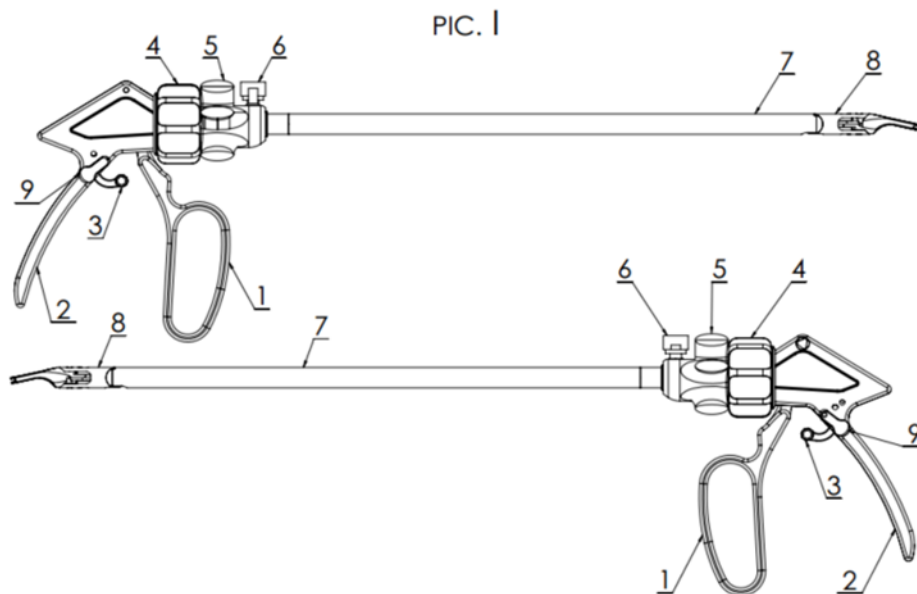
NE uporabljajte v primeru suma na alergijo na titan.

Opis naprave:

OMNIFinger™ Artikulacijski Vclip® in OMNIFinger™ Artikulacijski LigaV® ligatni pripomočki so kirurški instrumenti za večkratno uporabo. Na voljo so samo kot endoskopska različica za kirurgijo. Vsako vrsto in velikost posnetka je treba uporabiti z ustreznim in združljivim aperjem za posnetke. 360-stopinjsko vrtenje gredi in zgibanje konice aplikatorja olajšata uporabo sponke na zahtevnih ali težko dostopnih mestih. Aplikatorji imajo nesnemljivo obliko in integriran kanal za izpiranje, ki olajša odstranjevanje ostankov iz gredi, kar zagotavlja optimalno higieno in učinkovitost. Zaklepni mehanizem je sestavljen iz zaklepnega sprožilca in zaklepnega stikala. Ko se aktivira, pritrdi čeljusti v odprtem položaju. Naprave brez mehanizma za blokiranje se lahko na koncu referenčne številke označijo z "X". Bariatrične različice so označene s črko "B" v referenčni številki. Vsi omnifinger™ artikulacijski endoskopski titanovi vložki so združljivi z 10 mm trocarskimi kanili.

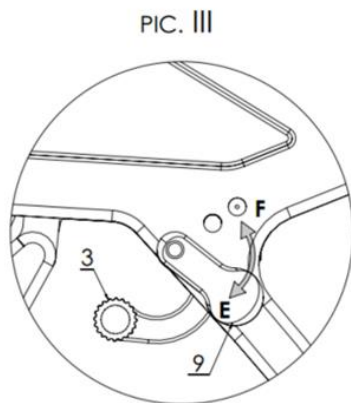
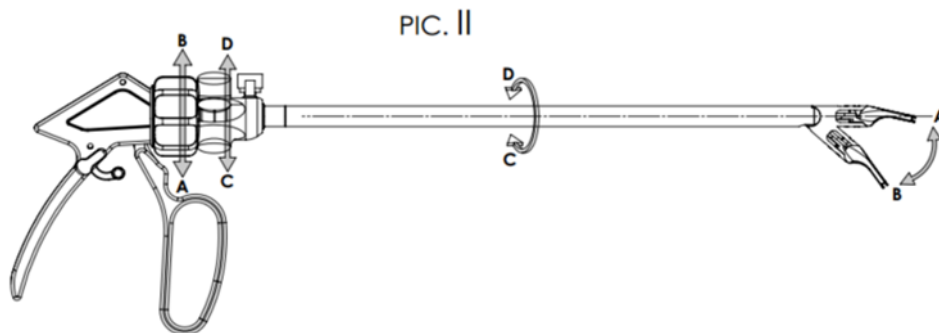
Ilustracija omnifinger™ Artikulacijski Vclip® Ligating Clip Applier in OMNIFinger™ Artikulacijski LigaV® Ligating Clip Applier (pic. I)

- | | | |
|-------------------------|-------------------------|--------------------------|
| 1. Sprožilec | 4. Gumb za zgib | 7. Gred |
| 2. Ročaj | 5. Gumb za vrtenje | 8. Čeljusti |
| 3. Sprožilec zaklepanja | 6. Vrata za splakovanje | 9. Stikalo za zaklepanje |



Navodila za uporabo:

- Izberite ustrezno velikost posnetka in združljivega aplikatorja.
- Pred uporabo preverite združljivost vseh naprav.
- V skladu z aseptičnimi postopki odstranite vložek s sponkami iz sterilne embalaže. Da preprečite poškodbe pripomočka, ga položite na sterilno površino.
- Pred uporabo se pripravite, da aplikator pravilno deluje, tako da opravite naslednja preverjanja:
 - Zavrtite gumb za vrtenje (5) za 360° v obe smeri (pic. II, C in D) za potrditev, da se gred (7) gladko vrti brez prevelikega upora.
 - Gumb vrtenja v smeri urinega kazalca in v nasprotni smeri urinega kazalca, da preverite, ali se konica aplikatorja artikulira, kot je bilo predvideno (slika II, A in B).
 - Preverite mehanizem za zaklepanje
 - stikalo za zaklepanje (9) premaknite navzdol v položaj E (pic. III) za aktiviranje ključavnice. Potrdite, da v tem položaju sprožilec ročaja (1) ni mogoče stisniti proti ročaju (2), razen če je pritisnjen sprožilec zaklepanja (3).
 - Stikalo za zaklepanje (9) premaknite v položaj F (pic. III) za deaktiviranje ključavnice. Preverite, ali je v tem položaju sprožilec ročaja (1) mogoče enostavno stisniti proti ročaju in ali se čeljusti (8) odpirajo in zapirajo, kot je pričakovano, ne da bi bilo treba pritisniti sprožilec za zaklepanje (3).
 - Preglejte poravnavo čeljusti.
 - Ne uporabljajte aplikatorja, če kateri od zgornjih preskusov ne uspe.



5. Z vrtljivim gumbom za zgib (4) razporedite konico aplikatorja v ravni položaj, kot je na sliki I.
 6. Nastavek primite okoli gredi (7). Držanje aplikatorja za ročaj med nalaganjem sponke lahko nehoti povzroči, da se čeljusti delno zaprejo, kar povzroči, da sponka pade iz aplikatorja.
 1. Čeljusti za aplikator (8) navpično in bočno poravnajte prek sponke v vložku in čeljusti za izdelek pomaknite v režo vložka, da zagotovite, da so pravokotne na površino vložka. Nepravilen položaj čeljusti med nalaganjem lahko povzroči nepravilno sedenje sponke v čeljusti, kar lahko povzroči nezmožnost varnega zapiranja sponke, njeno deformacijo ali padec iz aplikatorja. Čeljusti nežno premikajte naprej, dokler jih ne ustavite. Ne uporabljajte sile za potiskanje aplikatorja. Aplikator se mora enostavno premikati znotraj in zunaj reže.
- Opozorilo: Nikoli ne poskušajte naložiti posnetka, razen če je konica aplikatorja v ravnem položaju. V nasprotnem primeru lahko pride do trajne poškodbe naprave, ki ni krita z garancijo. Posnetki se lahko naložijo samo, ko je konica v ravnem položaju.**
7. Odstranite aplikator iz vložka. Posnetek se mora varno prilegati v čeljusti.
 8. Zagotovite, da je sponka v celoti vstavljena v čeljusti aplikatorja in da njene noge ne segajo prek koncev čeljusti. Če se sponka ne prilega pravilno ali če noge štrlijo, to lahko kaže na nepravilen postopek nalaganja ali morebitno poškodbo aplikatorja. Takšne težave lahko privedejo do nepravilnega zapiranja sponke, škjarjenja ali izpadanja sponke iz aplikatorja.
 9. Z aplikatorjem ravnajte previdno, da preprečite prezgodnje zapiranje čeljusti. Tudi rahlo prezgodnje zapiranje čeljusti lahko povzroči, da posnetek pade iz aplikatorja. Ko je vklopljen, sprožilec ključavnice pomaga preprečiti naključno predzapiranje čeljusti. Vstavite čeljusti aplikatorja (8) in gred (7) navzdol po kanili.
 10. Po potrebi uporabite gumb za zgib (4), da nastavite konico aplikatorja do želenega kota in zagotovite optimalen dostop do ligirane strukture.
 11. Sponko postavite okoli konstrukcije, namenjene za ligiranje ali označevanje. Če je ključavnica aktivirana, pritisnite navzdol sprožilnik ključavnice (3) ali ga deaktivirajte z dvigom stikala za zaklepanje (9) navzgor. Uporabite ustrezno silo, da popolnoma zaprete sponko z gladkim, trdnim in neprekinjenim gibanjem, kar zagotavlja pravilno namestitev. Sproščanje pritiska na ročaje (1 in 2) bo omogočilo, da se čeljusti aplikatorja odprejo.
 12. Obrnite gumb za zgib (4), da vrnete konico aplikatorja v raven položaj, kot je prikazano na sliki I. Aplikatorja ni mogoče odstraniti iz trokarja, ko je v zgibnem položaju.
 13. Previdno odstranite aplikator z mesta kirurškega posega.

Združljivost:

Velikost posnetka Vclip® LigaV®	Združljiv OMNIFinger™ Artikulacijski Vclip® Ligating Clip Applier	Združljiv Omnifinger™ artikulacijski LigaV® ligating Clip Applier	Velikost litirane strukture v mm
M	0301-07MEMON, 0301-07MEMNB	0301-02OPOMBE, 0301-02OPOMBE	1 do 2,5
ML	0301-07MLEMON, 0301-07MLEMONB	0301-02MELMON, 0301-02MELMONB	2,5 do 4
L		0301-02LIMONA, 0301-02LIMONA	3,5 do 7,5



Opozorila in previdnostni ukrepi:

1. Po in pred vsako uporabo natančno preglejte instrument glede morebitnih znakov poškodb. Ne uporabljajte poškodovanih aplikatorjev, saj lahko to povzroči nepravilnost ali izpah posnetka. Pred uporabo vedno preglejte čeljusti aplikatorja, da zagotovite pravilno poravnavo. Nepravilne čeljusti lahko povzročijo deformacijo sponke ali škjarjenje, kar lahko povzroči poškodbe plovila, vključno z nenamernim rezanjem.
2. Vse kirurške posege in minimalno invazivne posege lahko izvajajo samo osebe, ki so ustrezno usposobljene in seznanjene s tehnikami. Pred izvedbo kirurškega posega se posvetujte z medicinsko literaturo o tehnikah, zapletih in nevarnostih.
3. Kirurški instrumenti se lahko razlikujejo od proizvajalca do proizvajalca. Če se kirurški instrumenti in pripomočki različnih proizvajalcev uporabljajo skupaj v postopku, pred začetkom postopka preverite združljivost. V nasprotnem primeru lahko pride do podaljšanega časa posega, nezmožnosti izvajanja operacije ali potrebe po prehodu na odprto operacijo.
4. Vclip® in LigaV® aplikaciji sta združljivi samo z Vclip® in LigaV® posnetki in nista združljivi z Click'a® posnetki. Pred začetkom postopka se vedno prepričajte, ali je bila izbrana pravilna Grenova vrsta aplikatorja. V nasprotnem primeru lahko pride do nezmožnosti izvajanja operacije.
5. Kirurg je v celoti odgovoren za izbiro ustreznih kirurških tehnik, vrste in velikosti tkiva ali žil, primernih za ligacijo, velikost sponke in ustreznega aplikatorja, kot tudi za določanje števila sponk, potrebnih za doseganje zadovoljive hemostaze in varnost zapiranja.
6. **Nikoli ne poskušajte nastaviti kota konice naprave z neposredno silo. Prepričajte se, da med shranjevanjem, prevozom ali predelavo na konico ne deluje nobena sila upogibanja ali ravnanja, saj lahko to povzroči trajno škodo na aplikatorju, ki ni zajet v garanciji. Gumb za zgibanje je edini varen in sprejemljiv način za nastavev kota konice.**
7. Ne uporabljajte sponke, ki je naložena v čeljusti ali aplikator, kot instrumenta za seciranje, saj lahko sponka odpade in konice aplikatorja lahko povzročijo poškodbe tkiva.
8. Vedno preverite, ali posnetek ostane varno v čeljusti aplikatorja, ko ga podate skozi kanilo.
9. Ne poskušajte zapreti čeljusti na kateri koli tkivni strukturi brez sponke, pravilno naložene v čeljusti. Zaprtje praznih čeljusti na posodi ali anatomski strukturi lahko povzroči poškodbo bolnika.
10. Aplikatorja ne stiskajte preko drugih kirurških instrumentov, sponk, žolčnih kamnov ali drugih trdih struktur, ker lahko povzroči krvavitev in/ali povzroči neučinkovitost sponke.
11. Po namestitvi vsakega posnetka morate aplikator popolnoma zapreti. Delno stiskanje lahko povzroči izpah posnetka, kar povzroči nepravilno ligacijo.
12. Posnetek mora biti varno zaprt, da se zagotovi pravilno ligacijo posode ali tkiva. Po nanosu preglejte ligacijsko mesto, da se prepričate, da je bil vsak posnetek nameščen in dobro zaprt na liganjski strukturi. To je treba ponoviti po uporabi drugih kirurških pripomočkov v neposrednem območju aplikacije, da ne bi zamudili naključnega premika sponke.
13. Pri delu z aplikatorjem Vclip® ali LigaV® pazljivo sledite navodilom za uporabo Vclip® in LigaV® ligation posnetkov.
14. Če je treba izdelek zavreči, je treba to storiti v skladu z vsemi veljavnimi lokalnimi predpisi, vključno s tistimi, ki se nanašajo na zdravje in varnost ljudi ter okolje, vendar ne omejeno nanje.
15. Bodite previdni, če obstaja možnost izpostavljenosti krvi ali telesnim tekočinam. Upoštevajte bolnišnične protokole glede uporabe zaščitne obleke in opreme.

Garancija za Ligating Clips Appliers

Vse Grena's® Ligating Clips Appliers so pokrite z enoletno garancijo. Grena bo brezplačno popravila katerikoli aplikator, pod pogojem, da se uporablja za običajne kirurške namene z Grena ligacijskimi sponkami, za katere je bila zasnovana, in ga ni popravilo nepooblaščenih osebje. Če pride do okvare aplikatorja, ki je posledica uporabe ne-Grena posnetkov, garancija ne velja.

**Navodila za ponovno obdelavo:**

V naslednjih razdelkih so opisani koraki, ki so potrebni za ponovno obdelavo Grenovih Omnifinger™ Vclip® in ligaV® titanovih ligacijskih sponk.

To vključuje predhodno obdelavo na točki uporabe, ročno čiščenje in razkuževanje, strojno obdelavo ter parno sterilizacijo v frakcioniranem vakuumskem procesu.

OPOZORILA	<p>POZOR: Kanal za izpiranje je dolg in ozek. Med čiščenjem zahteva posebno pozornost, da se iz nje odstrani vsa zemlja. Ne uporabljajte trdnih detergentov, saj lahko zamašijo lumen kanalov za izpiranje.</p> <p>POZOR: Uporabnik/obdelovalec mora ravnati v skladu z lokalnimi zakoni in predpisi v državah, kjer so zahteve glede ponovne obdelave strožje od zahtev, navedenih v tem priročniku. Poleg tega je treba upoštevati higienske predpise v bolnišnicah in priporočila ustreznih strokovnih združenj.</p> <p>POZOR: Uporabljene pripomočke je treba pred uporabo temeljito obdelati v skladu s temi navodili.</p> <p>POZOR: Vse bolnišnično osebe, ki dela z okuženimi ali potencialno okuženimi medicinskimi pripomočki, mora upoštevati splošne previdnostne ukrepe. Da bi se izognili poškodbam, je pri ravnanju z napravami z ostrimi konicami ali rezalnimi robovi potrebna previdnost.</p> <p>POZOR: Pri ravnanju z onesnaženimi ali potencialno onesnaženimi materiali, napravami in opremo ali pri delu z njimi je treba med vsemi koraki predelave nositi osebno zaščitno opremo, da se prepreči navzkrižna kontaminacija. OZO vključuje halje, maske, očala ali obrazne ščite, rokavice in prevleke za čevlje. Upoštevajte običajna pravila za ravnanje z kontaminiranimi predmeti in naslednje previdnostne ukrepe: - Uporabljajte zaščitne rokavice, ko se dotikate; - Onesnažen material izolirajte z ustrežno embalažo in označbo.</p> <p>POZOR: Ne postavljajte težkih instrumentov na občutljive naprave. Med ročnim čiščenjem ne smete uporabljati kovinskih ščetk ali blazinic za čiščenje. Ti materiali bodo poškodovali površino in zaključek instrumentov. Uporabiti je treba mehke ščetine, najlonske ščetke in čistila za cevi.</p> <p>POZOR: Ne dovolite, da se kontaminirane naprave posušijo pred ponovno obdelavo. Vsi nadaljnji koraki čiščenja in sterilizacije so olajšani tako, da se kri, telesna tekočina, ostanki kosti in tkiva, fiziološka raztopina ali razkužila ne sušijo na uporabljenih napravah. Uporabljene pripomočke je treba prepeljati do centralnega napajanja v zaprtih ali pokritih zabojnikih, da se prepreči nepotrebno tveganje kontaminacije.</p> <p>POZOR: Po končanem zdravljenju je treba vse dele, ki pridejo v stik z bolnikom, očistiti in razkužiti.</p> <p>POZOR: Uporabljajte samo čistila/dezinfekcijska sredstva, odobrena za ponovno obdelavo medicinskih pripomočkov. Upoštevajte navodila proizvajalca za čiščenje / razkuževanje sredstev. Če se uporabljajo neprimerne čistilne ali razkuževalne raztopine ali če se uporabljajo neprimerne postopki čiščenja ali razkuževanja, ima to lahko negativne posledice za pripomočke: - poškodbe ali korozije; - sprememba barve proizvoda; - korozija kovinskih delov; - Skrajšana življenjska doba; - Prenehanje veljavnosti jamstva.</p> <p>POZOR: Grena Ltd priporoča uporabo samo EN ISO 15883-1 in -2 skladne pralno-dezinfekcijske naprave za avtomatsko čiščenje / dezinfekcijo. Priporočljivo je, da ima mehanska predelava, če je to mogoče, prednost pred metodami ročne predelave.</p>
Omejitve ponovne predelave:	<p>Instrumenti so dostavljeni nesterilni in jih je treba pred vsako uporabo očistiti in sterilizirati.</p> <p>Začetno čiščenje je treba izvesti z ultrazvočnim čistilom, da odstranite vse konzervanse iz naprave. Priporočeni parametri so 3 min, 40 °C, 35 kHz.</p> <p>Obsežna uporaba ali ponovna predelava lahko pomembno vplivata na instrumente. Življenjska doba izdelka je odvisna od odtisov obrabe in poškodb zaradi uporabe. Ne uporabljajte poškodovanih ali razjedenih glasil.</p> <p>Izogibati se je treba uporabi trde vode. Za začetno izpiranje se lahko uporabi mehčana voda iz pipe. Za končno izpiranje je treba uporabiti prečiščeno vodo, da se odstranijo obloge vodnega kamna na napravah. Za čiščenje vode se lahko uporabi eden ali več naslednjih postopkov: ultra-filter (UF), reverzna osmoza (RO), deioniziran (DI) ali enakovreden.</p>
NAVODILA	
Kraj uporabe:	<p>Predhodno čiščenje pripomočkov je treba izvesti takoj po obdelavi, pri čemer je treba upoštevati osebno zaščito. Namen je preprečiti, da bi se organski material in kemični ostanki sušili na svetlini ali na zunanjih delih instrumentov, in preprečiti kontaminacijo okolice.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Odstranite odvečno zemljo, telesne tekočine in tkivo s krpo/papirnatim robčkom za enkratno uporabo. 2. Takoj po uporabi potopite instrument v vodo (temperatura pod 40 °C). 3. Ne uporabljajte detergentov za strjevanje ali vode s temperaturo, višjo od 40 °C, ker lahko povzročijo lepljenje zemlje in vplivajo na nadaljnje korake ponovne predelave.
Zadrževanje in Prevoz:	<p>Priporočljivo je, da se pripomočki ponovno obdelajo takoj, ko je to po uporabi razumno izvedljivo.</p> <p>Da bi se izognili morebitnim poškodbam, je treba naprave varno shranjevati in prevažati na mesto nadaljnje predelave v zaprti posodi (npr. kad s pokrovom), da bi se izognili kontaminaciji okolice.</p> <p>Najdaljši čas med predhodnim čiščenjem instrumenta in nadaljnimi koraki čiščenja ne sme presegati 1 ure.</p> <p>Transportni instrumenti v predelovalni prostor in jih postavite v umivalnik s čistilno raztopino.</p>
Prilava na čiščenje	<p>Pripomočka NE smete razstaviti za čiščenje ali sterilizacijo.</p> <p>Vsa čistilna sredstva je treba pripraviti pri uporabi, razredčiti in temperaturi, ki ju priporoča proizvajalec. Za pripravo čistilnih sredstev se lahko uporabi mehčana vodovodna voda. Uporaba priporočenih temperatur je pomembna za optimalno delovanje čistilnih sredstev.</p> <p>OPOMBA: Sveže čistilne raztopine je treba pripraviti, ko obstoječe raztopine postanejo močno onesnažene (krvave in/ali motne).</p>
Čiščenje/Razkuževanje: Ročno	<p>Oprema: pH nevtralni ali alkalni proteolitični encimski detergent, Steris 1B33B3 mehko ščetko ali podobno, čistilno tlačno pištolo ali brizgo z veliko prostornino, ultrazvočno vodno kopel.</p> <p>Potrjen postopek predhodnega čiščenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Pripomoček 5 minut namakajte v raztopini za pranje/razkuževanje. (Za validacijo je bilo uporabljeno 4% zdravilo Sekusept Activ, 30-35 °C) 2. Z uporabo mehke ščetke in držanjem naprave v raztopini za namakanje nanesite raztopino za pranje/razkuževanje na vse površine, s čimer zagotovite čiščenje čeljusti v odprtih in zaprtih položajih. Prepričajte se, da je bila odstranjena vsa vidna kontaminacija. Sperite notranjost gredi z raztopino. 3. Instrument sperite z vodo iz pipe (< 40 °C), medtem ko napravo aktivirate, dokler ni znakov krvi ali zemlje na napravi ali v toku izpiranja, vendar vsaj 3 minute. 4. Uporabite brizgo z veliko prostornino (ali čistilno tlačno pištolo), da agresivno splaknete notranjost gredi z vodo iz pipe (< 40 °C) skozi izpiralno odprtino na približnem koncu gredi, dokler ne zapusti gredi nobena vidna zemlja, vendar vsaj 1 minuto. <p>Potrjen postopek ročnega čiščenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Napravo postavite v ultrazvočno vodno kopel, napolnjeno z raztopino za pranje / razkuževanje in sonicate za 3 min, 40 ± 1 °C, 35 kHz (2% Sekusept Activ je bil uporabljen za validacijo). 2. Odstranite instrument iz ultrazvočne vodne kopeli. 3. Z mehko krtačo očistite instrument pod tekočo vodo pod 40 °C za najmanj 1 minuto ali dokler ne odstranite vseh vidnih ostankov. 4. Uporabite čistilno tlačno pištolo ali brizgo z veliko prostornino, da agresivno splaknete notranjost gredi z vodo iz pipe (pod 40 °C), dokler ne zapusti gredi vidna zemlja, vendar najmanj 1 minuto. 5. Napravo izperite pod čisto tekočo vodo, vključno s kanalom za izpiranje, medtem ko jo vključite. V tem koraku je treba uporabiti UF, RO ali DI vodo. 6. Odstranite odvečno vlago iz naprave s čistim, vpojnim in neluščilnim robčkom. 7. Napravo posušite s stisnjenim medicinskim zrakom, vključno s kanali za izpiranje. <p>OPOMBA: Ne smemo pozabiti, da je treba vsak postopek čiščenja in razkuževanja validirati. Vizualno preverite čistočo, da se prepričate, da so bili odstranjeni vsi ostanki. Če naprava ni vizualno čista, ponovite korake ponovne obdelave, dokler naprava ni vizualno čista.</p> <p>OPOMBA: Priporočljivo je, da po vsaki uporabi očistite uporabljene čistilne krtače (če je mogoče v ultrazvočni vodni kopeli) in jih nato razkužite. Po čiščenju, razkuževanju in sterilizaciji jih je treba hraniti suhe in zaščitene pred kontaminacijo.</p>
Čiščenje/Razkuževanje: Avtomatizirano	<p>Oprema - Pralni / razkužilni stroj, pH nevtralni ali alkalni proteolitični encimski detergent, Steris 1B33B3 mehko ščetko ali podobno, čistilna tlačna pištola ali brizga z veliko prostornino, ultrazvočna vodna kopel.</p> <p>Endoskopski instrumenti imajo kanale, razpoke in fine sklepe. Posušeno zemljo je zelo težko odstraniti s takih območij z avtomatiziranim čiščenjem. Da bi dosegli učinkovito čiščenje, je potrebno pred avtomatsko predelavo odstraniti masivne nečistoče, zato Grena d.o.o. priporoča ročno predhodno čiščenje. Pred čiščenjem v pralnem stroju/razkužilu očistite zlasti gred.</p> <p>Potrjen postopek predhodnega čiščenja:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Pripomoček 5 minut namakajte v raztopini za pranje/razkuževanje. (Za validacijo je bilo uporabljeno 4% zdravilo Sekusept Activ, 30-35 °C) 2. Z uporabo mehke ščetke in držanjem naprave v raztopini za namakanje nanesite raztopino za pranje/razkuževanje na vse površine, s čimer zagotovite čiščenje čeljusti v odprtih in zaprtih položajih. Prepričajte se, da je bila odstranjena vsa vidna kontaminacija. Sperite notranjost gredi z raztopino. 3. Instrument sperite z vodo iz pipe (< 40 °C), medtem ko napravo aktivirate, dokler ni znakov krvi ali zemlje na napravi ali v toku izpiranja, vendar vsaj 3 minute. 4. Uporabite brizgo z veliko prostornino (ali čistilno tlačno pištolo), da agresivno sperete notranjost gredi z vodo iz pipe (< 40 °C) skozi izpiralno odprtino na približnem koncu gredi, dokler ne zapusti gredi nobena vidna zemlja, vendar vsaj 1 minuto. <p>Potrjen postopek samodejnega čiščenja: Grena d.o.o. priporoča uporabo čistilne/dezinfekcijske naprave, skladne s standardom EN ISO 15883-1 in -2, v kombinaciji z ustreznim nosilcem tovora. Sledite navodilom za uporabo proizvajalca pomivalnega stroja/dezinfektorja. Instrumente naložite v pralni stroj/dezinfektor po navodilih proizvajalca. Priključite kanale za izpiranje (če so opremljeni) instrumentov na pralni stroj / dezinfektor, tako da se spere skozi. Naslednji procesni parametri so primerni za ponovno obdelavo instrumentov: 1. Hladno predpranje, voda <40°C, 1 min.</p>

	<p>2. Pranje, topla voda, 10 minut, koncentracija detergenta in temperatura po priporočilu proizvajalca (postopek validiran z 0,7% Thermosept® RKF, 55 °C).</p> <p>3. Nevtralizacija, koncentracija nevtralizacijskega sredstva in čas po priporočilu proizvajalca (postopek validiran z 0,15 % Thermosept® NKZ, > 30 °C, 2 minuti).</p> <p>4. Sperite s hladno vodo pod 40 °C, 1 min.</p> <p>5. Toplotna dezinfekcija > 2,5 min, > 93 °C z UF, RO ali DI vodo, koncentracija dodatka v skladu s priporočilom proizvajalca (postopek validiran brez dodatka).</p> <p>6. Sušenje 110 °C, 6 min.</p> <p>OPOMBA: Ne smemo pozabiti, da je treba vsak postopek čiščenja in razkuževanja validirati.</p> <p>OPOMBA: Potrjeni parametri ustrezajo procesu z vrednostjo A0 > 3000 s. Grena Ltd. priporoča uporabo samo procesov z vrednostjo A0 > 3000 s.</p> <p>OPOMBA: Instrumentov po ponovni obdelavi nikoli ne puščajte mokrih. To lahko povzroči korozijo in rast mikrobov. Če naprave po koncu strojne obdelave niso popolnoma suhe, instrument ročno posušite (glejte razdelek sušenje) in ga shranite po navodilih.</p>										
Sušenje:	Preostalo vlago posušite s čisto, vpojno in neprepustno krpo. Uporabite stisnjen medicinski zrak ali brizgo z veliko prostornino, da odpihnete kanal za splakovanje in čeljusti, dokler ne uide več vlage.										
Vzdrževanje:	Tečaje in druge gibljive dele je treba mazati z vodotopnim izdelkom, namenjenim za kirurške instrumente, ki jih je treba sterilizirati. Pri koncentracijah čistilnih/razkuževalnih sredstev v zalogah in razredčenju po uporabi je treba upoštevati datume poteka roka uporabnosti, ki jih določi proizvajalec.										
Pregled in preskušanje delovanja:	<p>Preglejte, ali naprava deluje - v primeru kakršne koli tehnične okvare je treba instrument zavrniti.</p> <p>Preverite delovanje gibljivih delov (npr. čeljusti, tečajev, konektorjev, gumbov itd.), da zagotovite nemoteno delovanje v celotnem predvidenem območju gibanja. Preverite čeljusti za prekomerno igro.</p> <p>Vizualno preverite poškodbe in obrabo. Bodite pozorni na pravilno poravnavo čeljusti.</p> <p>Preverite, ali je gred popačena.</p> <p>Previdno preglejte vsako napravo, da se prepričate, da je bila odstranjena vsa vidna kontaminacija. Če opazite kontaminacijo, ponovite postopek čiščenja / dezinfekcije.</p> <p>Poškodovane instrumente zavrzite.</p>										
Pakiranje:	<p>Posamezno: Lahko se uporabi standardna vrečka ali ovoj za parno sterilizacijo medicinske kakovosti, ki je na voljo na trgu. Prepričajte se, da je ovojina dovolj velika, da lahko vsebuje aplikator, ne da bi pri tem obremenili tesnila. Ne uporabljajte embalaže, ki je prevelika, da bi preprečili drsenje instrumentov v embalaži.</p> <p>V nizi: Aplikatorje lahko naložite v splošne sterilizacijske pladnje. Pladnji in zaboji s pokrovi so lahko zaviti v standardni medicinski ovoj, sterilizacijski ovoj. Poskrbite, da so čeljusti zaščitene. Skupna teža embalaranega pladnja ali ohišja za tehnične ne sme presegati 11,4 kg/25 kg za varnost kompletov instrumentov za delo z osebjem; ohišja instrumentov, ki presegajo 11,4 kg/25 lbs, je treba razdeliti na ločene pladnje za sterilizacijo. Vse naprave morajo biti nameščene tako, da zagotavljajo prodiranje pare na vse površine instrumentov. Instrumentov se ne sme zlagati ali postavljati v tesne stike. Uporabnik mora zagotoviti, da se ohišje instrumenta ne nagiba ali da se vsebina premakne, ko so naprave nameščene v ohišju. Za vzdrževanje naprav na mestu se lahko uporabljajo silikonske preproge.</p> <p>Pripomočki za validacijo postopka sterilizacije so bili pakirani v vrečke, skladne s standardom EN ISO 11607-1.</p>										
Sterilizacija:	<p>Oprema: Grena Ltd priporoča uporabo sterilizatorja v skladu z EN ISO 17665 ali EN 285. Sterilizacijo je treba izvesti v embalaži, primerni za postopek sterilizacije. Embalaža mora biti v skladu s standardom EN ISO 11607 (npr. papir/laminatni film).</p> <p>Vlažna toplotna/parna sterilizacija je najprimernejša in priporočena metoda za Grena naprave.</p> <p>Bolnišnica je odgovorna za interne postopke za pregled, pakiranje in pakiranje instrumentov, potem ko so temeljito očiščeni na način, ki bo zagotovil prodiranje pare in ustrezno sušenje. Bolnišnica mora priporočiti tudi določbe za zaščito vseh ostrih ali potencialno nevarnih območij instrumentov.</p> <p>Izrecno je treba upoštevati navodila proizvajalca sterilizatorja za delovanje in konfiguracijo obremenitve. Pri sterilizaciji več kompletov instrumentov v enem sterilizacijskem ciklu se prepričajte, da največja obremenitev proizvajalca ni presežena.</p> <p>Kompleti instrumentov morajo biti ustrezno pripravljani in pakirani v pladnje in/ali škatle, ki omogočajo prodiranje pare in neposreden stik z vsemi površinami.</p> <p>POZOR: Ne uporabljajte sterilizacije s plazemskimi plini.</p> <p>POZOR: Nikoli ne sterilizirajte neočiščenih instrumentov! Uspeh sterilizacije je odvisen od prejšnjega stanja čiščenja!</p> <p>Minimalni validirani parametri sterilizacije z vodno paro, potrebni za doseganje ravni zagotavljanja sterilnosti 10⁻⁶ (SAL), so:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Vrsta cikla</th> <th>Temperatura [°C]</th> <th>Čas osvetlitve [min]</th> <th>Tlak [bar]</th> <th>Čas sušenja [min]</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Fracionirani pravakuum 10 kPa</td> <td>134</td> <td>3</td> <td>>3</td> <td>15</td> </tr> </tbody> </table> <p>OPOMBA: Ne smemo pozabiti, da je treba vsak postopek sterilizacije pred uporabo validirati. Potrditev ustreznosti zgornjih parametrov za proces frakcijskega vakuuma je opravila Grena v skladu z zahtevami standarda EN ISO 17665-1. Uporabnik je odgovoren za potrjevanje pravilnega delovanja sterilizatorja.</p>	Vrsta cikla	Temperatura [°C]	Čas osvetlitve [min]	Tlak [bar]	Čas sušenja [min]	Fracionirani pravakuum 10 kPa	134	3	>3	15
Vrsta cikla	Temperatura [°C]	Čas osvetlitve [min]	Tlak [bar]	Čas sušenja [min]							
Fracionirani pravakuum 10 kPa	134	3	>3	15							
Shramba:	Sterilne, pakirane instrumente je treba hraniti v določenem, omejenem prostoru za dostop, ki je dobro prezračevan in zagotavlja zaščito pred prahom, žuželkami, škodljivci in ekstremnimi temperaturami/vlago.										
Dodatne informacije:	<p>Proizvajalec medicinskega pripomočka je priporočil, da so zgoraj navedena navodila primerna za pripravo medicinskega pripomočka za ponovno uporabo. Predelovalec je še naprej odgovoren za zagotovitev, da je bila obdelava dejansko izvedena z opremo, materiali in osebjem v predelovalnem obratu, da se dosežejo zeleni rezultati. To zahteva potrjevanje in rutinsko spremljanje procesa. Prav tako je treba ustrezno oceniti vsako odstopanje obdelovalca od danih priporočil glede učinkovitosti in možnih škodljivih posledic. Uporabniki morajo nato določiti ustrezen protokol čiščenja za medicinske pripomočke za večkratno uporabo, ki se uporabljajo na njihovih lokacijah, pri čemer uporabijo priporočila proizvajalca pripomočka in proizvajalca čistilca.</p> <p>Zaradi številnih spremenljivk, ki so vključene v sterilizacijo / dekontaminacijo, mora vsaka zdravstvena ustanova umeriti in preveriti postopek sterilizacije / dekontaminacije (npr. temperature, čas), ki se uporablja s svojo opremo.</p> <p>Zdravstvena ustanova je odgovorna za zagotovitev, da se ponovna predelava izvaja z ustrežno opremo in materiali ter da je osebje v obratu za ponovno predelavo ustrezno usposobljeno za doseganje zelenega rezultata.</p>										
Obvestilo uporabniku in/ali bolniku:	Če je v zvezi s pripomočkom prišlo do resnega zapleta, bi bilo treba o tem poročati proizvajalcu in pristojnemu organu države članice, v kateri ima uporabnik in/ali pacient sedež.										
Kontaktna oseba proizvajalca:	Glejte naslov navodil za uporabo.										



Pozor



Hraniti na suhem



Elektronski posvet navodila za uporabo



Proizvajalec



Pooblaščen predstavniki v Evropski skupnosti



Kataloška številka



Koda serije



Količina v embalaži



Medicinski pripomoček

Tiskani izvodi navodil za uporabo, ki so priloženi izdelkom Grena, so vedno v angleščini.
Če potrebujete papirno kopijo IFU v drugem jeziku, se lahko obrnete na podjetje Grena Ltd.
na ifu@grena.co.uk ali + 44 115 9704 800.

Skenirajte spodnjo kodo QR z ustrezno aplikacijo.
Povezal vas bo s spletno stranjo Grena Ltd., kjer lahko izberete eIFU v svojem želenem jeziku.

Spletno stran lahko vnesete neposredno tako, da v brskalnik vnesete www.grena.co.uk/IFU.

Pred uporabo naprave se prepričajte, da je tiskana različica IFU v vaši lasti v najnovejši različici.
V najnovejši reviziji vedno uporabljajte IFU.

